# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-206042

⑤Int. Cl. ⁵

7

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)9月9日

A 61 K 31/55 // C 07. D 513/04

ABU 361

7252-4C 7822-4C

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全63頁)

図発明の名称

降圧剤

②特 願 平2-833

②出 願 平2(1990)1月6日

**@発明** 者

青 野

哲也

京都府長岡京市高台3丁目7番地の4

⑩発 明 者

嶋本

典 夫

兵庫県神戸市東灘区渦森台4丁目10番地の1

勿出 願 人

武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町2丁目3番6号

個代 理 人 弁理士 岩 田 弘 外4名

明細書

し、発明の名称

降圧剤

2. 特許請求の範囲

1、式[1]

[式中、R¹は水素原子又は、それぞれ置換基を有していてもよい脂肪族基、カルボン酸アシル基若しくはスルホン酸アシル基を、R²は水素原子又は、それぞれ置換基を有していてもよい芳香環基若しくは脂肪族基を示す〕で表わされる化合物またはその塩を含有することを特徴とする降圧剤。
2、R¹が水素原子で、R¹が、それぞれ置換基を有していてもよいフェニル基又は炭素数2~4のアルケニル基である請求項1記載の降圧剤。
3、R¹が式

[式中、R°,R°及びR'はそれぞれ同一又は異なって水素原子、低級アルキル基又は置換基を有していてもよい芳香環基を示し、R°とR'は互に結合し環を形成していてもよい。ただし、R°,R'の少なくとも一方は置換基を有していてもよい芳香環基である。]で表わされる基である請求項1記載の降圧剤。

4、R\*が式

-CH=CH-R

(式中、R\*'はアミノ基または置換アミノ基で置換された芳香環基を示し、チアゾロアゼピン環に対し、シス配位である)で表わされる基である請求項1記載の降圧剤。

5、R\*'が、モノー又はジー低級アルキルアミノ 基で置換されたフェニル基である請求項4記載の 降圧剤。

6、式

れるアルケニル基としては、一般に炭素数2~6 のものが好ましく、例えば、ビニル,アリル,プロ ペニル, i-プロペニル, 2-ブテニル, 2, 4-ブ タジエニル, 1,3ープタジエニル,2ーペンテニ ル,2,4-ペンタジェニル等が挙げられる。又 R'で表わされるアルキニル基としては一般に炭 素数2~6の基が好ましく例えばエチニル,2~ プロピニル等が挙げられる。これらの脂肪族基が 有していてもよい置換基としてはどのようなもの でもよいが、通常医薬に用いられる基であればど のようなものでもよく具体的には例えばヒドロキ シル, C 1-3アルコキシ、例えばメトキシ、エトキ シ、nープロポキシ又はisoープロポキシなど(例 えばメトキシメチル又は1-エトキシエチルなど における如く); アリールオキシ、例えばフェノ キシなど: C --10アルアルコキシ、例えばベンジ ルオキシなど;メルカプト;C 1-3アルキルチオ、 何えばメチルチオ又はエチルチオなど: アリール チオ; C --10アルアルキルチオ; アミノ(例えば 2-アミノエチルにおける如く); C:--アルキル

これら A 群の中で、とりわけカルボキシル基,ェ ステル化されたカルボキシル基,カルバモイル基, モノー又はジー(C 1-3アルキル)アミノ基等が好 ましい。R'で表わされるスルホン酸アシル基と しては、メタンスルホニル,エタンスルホニル,プ ロパンスルホニルなどの好ましくは炭素数1~3 のアルキルスルホニル基やフェニルスルホニル基 があげられる。これらのうちアルキルスルホニル 基は、例えば上記A群から選ばれる置換基を有し、 ていてもよい。とりわけこれら置換基のうちジメ チルアミノ,ジェチルアミノのようなC1-2アルキ ルで置換されたモノ又はジ置換アミノが好ましい。 R 'で表わされるフェニルスルホニル基がフェニ ル環上に置換基を有する場合、その置換基として は、たとえばハロゲン,ニトロ,アミノ(1~2個) のC1-aアルキル、C2-4アルケニル、C3-0シクロ アルキル,フェニルを置換基として有していても よい。),スルホ,メルカプト,ヒドロキシ,スルホ オキシ,スルファモイル, C 1-aアルキル(アミノ, ジC」-」アルキルアミノ、モノC」-」アルキルアミ

で置換されたモノ又はジ置換アミノ、例えばメチ ルアミノ、エチルアミノ又はジメチルアミノなど : ハロゲン、例えばクロロ又はプロモ(例えば2 -プロモエチルなどにおける如く); エステル化 カルボキシ、例えば C z-zアルコキシカルボニル(メ トキシカルボニル又はエトキシカルボニルなど)、 又はベンジルオキシカルボニルなど: С 2-4アル コキシカルボニルオキシ;ホルミル; С 2-10アシ ル例えばアセチル、プロピオニル又はベンソイル など: C z-10アシルオキシ、例えばアセトキシ、 プロピオニルオキシ又はピパロイルオキシなど; シアノ;フタルイミド; Cz-10アシルアミド、例 えばアセトアミド又はベンズアミドなど; С :- 5 アルコキシカルボニルアミノ、例えばメトキシカ ルボニルアミノ又はエトキシカルボニルアミノな ど;又はCz-taアルアルコキシカルボニルアミノ、 例えばベンジルオキシカルボニルアミノ, 環状ア ミノ基(例えばピロリジノ,モルホリノなど)、カー ルボキシル基。カルバモイル基(これらの基から成 る群を以下 A 群と称する。)などがあげられる。

ノ,ハロゲン,ヒドロキシ,シアノ,カルボキシを 1 ~3個遺換基として有していてもよい), C,--・ア ルコキシ(C1-3アルキルチオを1~3個置換基と して有していてもよい), ベンジルオキシ, С,-3ア ルキルチオ, C1-3アルキルスルホンアミド, アミ ジノ(C:-sアルキル,ベンジルで置換されていて もよい), C:-,アルコキシホルムイミドイル,メチ レンジオキシ, С:->アルキルスルホニル, С:->ア ルキルスルホニルアミソ,エステル化カルボキシ、 例えばCューュアルコキシカルポニル(メトキシカル ポニル又はエトキシカルポニルなど)、又はベン ジルオキシカルボニルなど; C z-a アルコキシカ ルポニルオキシ;ホルミル; С 2-10アシル例えば アセチル、ロピオニル又はベンゾイルなど; C:-10アシルオキシ、例えばアセトキシ、プロピオニ ルオキシ又はピパロイルオキシなど:シアノ:フ タルイミド:Cz-10アシルアミド、例えばアセト アミド又はペンズアミドなど: C z-aアルコキシ カルポニルアミノ、例えばメトキシカルボニルア ミノ又はエトキシカルポニルアミノなど;又は

R°で表わされる芳香環基に関して上記したような芳香複素環基に加え、それらが一部又は全部飽和した複素環基(例、モルホリノ、ピペリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、ピロリジニル等)が含まれる。

R\*で表わされる脂肪族基としては、例えばR\*に関して上に述べたような飽和又は不飽和の脂肪族基があげられる。さらにR\*で表わされる不飽和脂肪族基のアルケニル基としては、R\*の例として述べたような低級のものに加え、炭素数7~10のアルケニル基も好ましい。これらのR\*で表わされる脂肪族基が有していてもよい置換基としては、上記R\*で表わされる脂肪族基の置換基と同様な基があげられ、さらにオキソ基等で置換されていてもよい。

又、R\*で表わされる芳香原基としては、R\*に 関して前記したような芳香炭素環基及び芳香複素 環基及びそれらの縮合環基があげられる。さらに 芳香炭素環基が有していてもよい置換基としては 上記P群から選ばれる基が、又芳香複素環基が有

でいてもよい芳香環基"の"芳香環"及び"置換基"としては、R°についてそれぞれ上記したものがそのままあてはまる。Xとしては、例えば一CH=CHー、一CH=CHーCH=CHー等があげられる。更には、R'が水素原子で、R\*が置換基を有していてもよいフェニル基又はフェニル、チェニル、フリル、ピリジル、ピラジニル又はイミグソリル基で置換されていてもよい炭素数2~4のチアゾール環と共役しているアルケニル基である。R\*で表わされる置換されていてもよいアルケニル基の特に好ましい例としては置換されていてもよいフェニルで置換されたビニル及びブクジェニルが挙げられる。

上記のとりわけ降圧効果の点ですぐれる化合物 [1']に関して、R',R',R'で表わされる低級アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基・イソプロピル基等炭素数 ] ~3のアルキル基が挙げられる。

R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>で表わされる芳香環基としてはフェ

していてもよい置換基としては上記H群から選ば れる基がそれぞれあげられる。

R1, R1で示される置換基を有していてもよい 基が有する置換基の数は1~5好ましくは1~3 である。

式[1]において、R'が水素原子又はカルボン酸アシル基(該アシル基としては、アセチル基、プロピオニル基等が好ましく、これらの基中のメチル基、エチル基は、上記したような置換基をさらに有しているよい。)である化合物が好ましい。R'としては置換基を有していてもよい方香環で置換されていては置換基を有していてある化合物が好ましい。特に式[1]においてR'の置換基を有していてもよい方香環で置換されているよい方香環基、Xはチアソロをよい方香環基、Xはチアソロをよい方香環基、Xはチアソロをよい方香環基、Xはチアソロをおいてもよい方香環基、Xはチアソロテアゾール環と共役結合を形成しうる不飽和脂肪族基)で表わされる基である化合物が好ましい。ここでR'で表わされる "置換基を有し

ニル基、ピリジル基、チェニル基、ピロリル基、ピラジニル基などが好ましい。とりわけフェニル基が好適である。

このような芳香環基の有する置換基としては上記P群から選ばれる置換基があげられる。このような芳香環基の置換基としては特にアミノ基、そノ低級アルキルアミノ基が好ましい。ここでアミノ基の置換基としての低級アルキル基としては、R'に関し、P群の置換基の例示として上述したような炭素数!~6のアルキル基が挙げられる。とりわけ、芳香環基の有する置換基としてはジェチルアミノ基が、好ましい。

R \*とR \*が環を形成する場合、その環としては、 炭素環であっても、又N . S , O 等のヘテロ原子を 環構成原子として含んだヘテロ環であってもよい。

このような頭としては、シクロペンタン,シクロペンテン,シクロヘキサン,シクロヘキセン,フラン,チオフェン,ピロール,ベンゼン,ピリジン等が挙げられる。

合物[□]1モルに対し約1~3モル、通常は化合物[□]と等モル程度が望ましい。反応溶媒としてはピリジンが望ましいが、特に制限はない。反応は50°~120℃程度の範囲で行なわれるが、約80°~120℃が望ましい。反応に要する時間は、反応温度によって異なるが、通常3~12時間程度で、例えば約100~120℃で反応させれば、大体5時間内に反応は終る。

図式ー「中、R'で示される置換基は、任意の段階でR'で示される他の置換基に変換してもよいが、通常は化合物[i]を得た後、R'の部分を変換するのが有利である。このようなR'の変換反応としては、R'が水素原子の化合物を常法によりアルキル化、スルホニル化又はアシル化等の反応に付し、それぞれR'が置換されていてもよいアルキル基、スルホン酸アシル基又はカルボン酸アシル基である目的の化合物を得る反応が挙げられる。

これらの反応は自体公知の方法に従い行なうことができるが、例えば次のような方法で行なうこ

いられる。場合によってはピリジンを溶媒として 用いてもよい。反応は0℃~室温でスムーズに進 行し、30分~5時間で終了する。この時用いる アミンの量は化合物[1]1モルに対し約1~3モ ル,アシル化剤の量は約1~2モルである。

化合物[I]のR'が水素原子である化合物から
R'がアルキル基の化合物を得るには、化合物[I]
(R'=H)をアルキル化反応に付すとよい。この
時用いるアルキル化剤としては、ハロゲン化アル
キル(ハロゲンとしては塩素、臭素、ヨウ素)、スル
ホン酸のアルキルエステル(例、pートルエンスル
ホン酸のアルキルエステル、メタンスルホン酸の
アルキルエステルがあげられる。用いる
アルキルエステルの量は化合物[I]1モル当たり約1
~2モルである。反応は通常、炭酸カリウムや炭酸ナトリウム等の無機塩基、又は、トリエチルア
ミン、ピリジン等の有機塩基の存在下に行なわれ
る。塩基はアルキル化剤と等モル程度用いるのが
よい。使用する溶媒に特に限定はないが、例えば
テトラヒドロフラン・ジオキサン、ジメチルホルム

ともできる。

化合物[1]のR 'が水素原子である化合物[以下 化合物[I](R'=H)と示すことがある。]から、 R'がアシル基である化合物を得るには、化合物 [I](R'=H)をアシル化すればよい。R'がカル ポン酸アシル基の化合物を得るには、該カルポン 酸アシルの反応性誘導体と化合物[[](R '= H) を反応させればよい。カルボン酸アシルの反応性 誘導体の種類、反応条件等は化合物[11]から化合 物[Ⅱ]を得る反応について前記したものが通常を のまま適用される。これらの条件等で、反応はス ムーズに進行する。化合物[I](R'=H)をR'が スルホン酸アシルである化合物に導くには、化合 物[ I ](R '= H)をハロゲン化スルホニルと反応 させる方法が好都合である。反応は通常、トリエ チルアミンやピリジンなどのアミンの存在下で行 なわれる。この時用いられる溶媒は反応に不活性 なものであれば何でもよいが、アセトン,ジオキ サン,ジメチルホルムアミド,テトラヒドロフラン. クロロホルム.メチレンクロリドなどが好んで用

アミド,ジメチルアセトアミド等が好適に用いられる。反応は通常、加熱下に行なわれ、約30°~100℃の範囲が適している。

R'がアルキル基の化合物[1]は、R'がカルボン酸アシル基の化合物[1]を還元しても得られる。 還元は常法に従って行なえるが、例えば水素化アルミニウムリチウムやジボランのような還元剤に よる還元が適している。この時溶媒としては、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンが用いられ、通常還流下に反応は進行する。

化合物[1]は、その他公知方法又はそれらに準 じる方法によって製造することもできる。

尚、本発明の製造法の原料化合物である化合物 [III]のうちR'が水素原子である化合物は、公知化合物であり、R'が水素原子以外の化合物は例えば、J. P. Snyderらの方法[J. P. Snyder et al.,ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chen.), 29, 251, (1986)] に従い図式ーIIの方法で合成出来る。

収縮惹起剤として、TEA+Baの代りに、 XClを80mMの濃度になる様に添加した以外 は1)の方法に準じて、弛緩作用を調べ、収縮抑 制率を求めた。

結

	抑 制 率 (%)		
化 合物	TEA+Ba	80 mM K C @	
実施例 18	8	0	
実施例 67	2 5	0	
実施例169	100	0	
実施例151	18	0	

上に示した様に、本出願の化合物はTEA+Ba 収縮を8~100%抑制したが、80mM KC& 収縮には全く影響を与えなかった。これらの結果 から本出願の化合物は血管平滑筋のカリウムチャ ンネルを開口する事により弛緩作用を示すと考え られる。

試験例2 麻酔ラットにおける降圧作用

雄性 Wistar ラットを用いペントバルピタール 麻酔下に実験を行った。右頸動脈に挿入したカニュ

ロマトグラフィで溶出溶媒として用いられた溶媒 を、検出法としてUV検出器を採用した。カラム 用シリカゲルは同じくメルク社製のキーゼルゲル 60(70~230メッシュ)を用いた。NMRス ペクトルはプロトンNMRを示し、内部基準とし てテトラメチルシランを用いてVARIANEM390 (90MH2型スペクトロメーター)で測定し、δ 値をppmで示した。

尚、実施例で用いる略号は、次のような意義を 有する。

s:シングレット, br:ブロード(幅広い), d:ダ ブレット、t:トリプレット、q:クワルテット、m: NMR(CDCℓ<sub>3</sub>)δ: 1.30-2.20(6H, m), 3.20-マルチプレット。dd:ダブレット オブ ダブレッ ゥ, J:カップリング定数、H2:ヘルツ、CDC&。 :重クロロホルム、de-DMSO:重ジメチルスル ホキシド、%:重量%

また室温とあるのは約15~25℃を意味する。 融点及び温度はすべてセッ氏で示した。

### **参考例**]

3-(4-クロロシンナモイル)アミノーェーカ

ーレを介して血圧を測定した。被験薬物は右大腿 静脈に留置したカニューレを介して投与した。

#### 结 果

l mg/kgの薬物を投与すると1~2分後には投与 前に比べ血圧が下降した。

	化	合		物		下降率(%)
実	施	例		1	8	4 9
実	施	<i>(</i> 3)	1	6	9	4 6

上記結果は本出願の化合物が血圧降下作用を有 する事を示している。

### 実施例

以下、参考例,実施例をあげて、本発明をさら に詳しく説明するが、本発明は、これらの実施例 等に限定されるものではない。

以下の実施例のカラムクロマトグラフィにおけ る溶出はTLC(Thin Layer Chromatography, 薄層クロマトグラフィ)による観察下に行なわれ た。TLC観察においては、TLCプレートとし て(Merck)社製のキーゼルゲル60F250(70~ 230メッシュ)を、展開溶媒としてはカラムク

### プロラクタム

融点256-257°

p-クロロけい皮酸13.0gのTHF溶液 500 mに、N,N'-カルボニルジイミダゾール 13.9gを加え、室温にて20分間撹拌した。次 に3-アミノーε-カプロラクタム9.12gを加 え、5時間撹拌後折出結晶をろ取、洗浄し,減圧 下で乾燥して表題化合物を得た(1 1 g)。この化 合物は精製することなく次反応に用いた。

IR (KBr)cm<sup>-1</sup>: 3198, 1686, 1644, 1614,

3. 42(2H, m), 4.55-4.78(1H, m), 6.43(1H, d, J)= 16Hz), 7.10(2H, m), 7.39(2H, m), 7.56(1H, d, J = 16Hz).

1563, 1348, 814.

以下同様にして次の化合物を得た。

### 参考例2

3-(4-メトキシシンナモイル)アミノーε-カプロラクタム

融点238-239°

融点225-226°.

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 1671, 1651, 1606, 1535, 1510, 1254.

N M R (C D C  $\ell_2$ )  $\delta$ : 1.16-2.30(6H, m), 1.32(6 H, d, J = 6Hz). 3.12-3.40(2H, m), 4.56(1H, septet, J = 6Hz), 6.33(1H, d, J = 16Hz), 6.83(2 H, d, J = 9Hz), 7.41(2H, d, J = 9Hz), 7.55(1H, d, J = 16Hz).

### 参考例 1 1

3-(3,5-ジーL-ブチルー4-ヒドロキシシンナモイル)アミノーε-カプロラクタム 融点112-113°.

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2956, 1657, 1615, 1479, 1435, 1208.

N M R (d<sub>0</sub> - D M S O )  $\delta$ : 1.10 - 2.00(6H, m), 1. 39(18H, s), 3.04 - 3.32(2H, m), 4.43 - 4.65(1H, m), 6.76(1H, d, J = 16Hz), 7.29(1H, d, J = 16Hz), 7.31(2H, s).

#### 参考例12

3-(2-1)+10

融点159-160°.

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3354, 3254, 1656, 1617, 1501, 1445, 709.

N M R (d<sub>4</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.22 - 1.98(6H, m), 3. 00 - 3.19(2H, m), 4.40(1H, dd, J = 4Hz, 7Hz), 6. 95 - 7.56(11H, m).

### 参考例 15

融点208-209°.

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1673, 1646, 1614, 1495, 1464, 1297, 1097.

N M R (d<sub>a</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.18-1.97(6H, m), 3. 08-3.22(2H, m), 3.75(3H, s), 3.80(3H, s), 3. 82(3H, s), 4.43-4.63(1H, m), 6.79(1H, d, J= 16Hz), 6.89(1H, d, J=9Hz), 7.32(1H, d, J=9Hz) . 7.53(1H, d, J=16Hz).

### 参考例 1 6

3 - (3,4 - ジメトキシシンナモイル)アミノーεーカプロラクタム

カプロラクタム

融点213-214°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3216, 1685, 1643, 1613, 1557, 1448, 1245.

NMR (d. - DMS O)δ: 1.18-1.96(6H, m), 3. 03-3.27(2H, m), 3.83(3H, s), 4.43-4.65(1H, m), 6.76-7.56(6H, m).

#### 参考例13

3-(3,4-メチレンジオキシシンナモイル)
アミノーεーカプロラクタム

融点275-276°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 1669, 1652, 1616, 1532, 1500, 1488, 1250.

NMR  $(d_8 - D M S O) \delta$ : 1.17 - 1.95(6H, m), 3. 05 - 3.32(2H, m), 4.40 - 4.60(1H, m), 6.03(2H, s), 6.73(1H, d, J = 16Hz), 6.80 - 7.17(3H, m), 7.30(1H, d, J = 16Hz).

#### • 参考例 1 4

3 - (α - フェニルシンナモイル)アミノー ε -カプロラクタム

融点185-186°.

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3302, 1650, 1611, 1514,

N M R (d. – D M S O)  $\delta$ : 1.18–1.96(6H, m), 3. 08–3.29(2H, m), 3.79(3H, s), 3.81(3H, s), 4. 49–5.08(1H, m), 6.86(1H, d, J=16Hz), 6.98(1 H, d, J=8Hz), 7.13(1H, dd, J=2Hz, 8Hz), 7.23(1 H, d, J=2Hz), 7.34(1H, d, J=16Hz).

## 参考例17

3-(3.4-ジメトキシベンソイル)アミノー モーカプロラクタム

3,4ージメトキシ安息香酸10.0gのテトラヒドロフラン溶液300 起に、N,N'ーカルボニルジイミダゾール9.79gを加え、室温にて30分間撹拌した。次に3ーアミノーεーカブロラクタム7.04gを加え、5時間撹拌後折出結晶をろ取、洗浄し、減圧下で乾燥して表題化合物を得た(8.5g)。この化合物は精製することなく次反応に用いた。

融点 190-191°.

3. 03-3. 24(2H,  $\mathbf{x}$ ), 3. 69(3H,  $\mathbf{s}$ ), 3. 82(6H,  $\mathbf{s}$ ), 4. 53 (1H, dd, J=3Hz, 7Hz), 6. 95(2H,  $\mathbf{s}$ ), 6. 96(1H, d, J=16Hz), 7. 89-7. 93(2H,  $\mathbf{n}$ ).

#### 参考例25

## 融点 207-208°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3294, 1678, 1644, 1599, 1519, 1212, 1159.

N M R (d<sub>0</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1. 21-1. 89(6H, m), 3. 07-3. 20(2H, m), 3. 81(3H, s), 3. 86(3H, s), 4. 53 (1H, dd, J = 3Hz, 7Hz), 6. 56-6. 61(2H, m), 6. 78(1H, d, J = 16Hz), 7. 49(1H, d, J = 9Hz), 7. 58(1H, d, J = 16Hz), 7. 84(1H, t, J = 6Hz), 7. 95(1H, d, J = 7Hz).

#### 参考例26

3-(3-プロモー4-メドキシシンナモイル) アミノーε-カプロラクタム

#### 融点 226-227°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 1671, 1649, 1619, 1598, 1496, 1260.

N M R (d<sub>n</sub> - D M S O ) δ: 1.18-2.09(6H, m),
3.04-3.24(2H, m), 3.83(3H, s), 3.95(3H, s), 4.50
-4.58(1H, m), 6.63-6.68(2H, m), 7.93(1H, d, J=9
Hz).

### 参考例29

3-(3,4-2) + 2

### 融点 226-227°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2934, 1685, 1643, 1613, 1562, 1479, 1242.

N M R (d<sub>θ</sub> - D M S O ) δ : 1.16-1.98(6H, n), 2.24(6H, s), 3.03-3.21(2H, m), 4.49-4.58(1H, m), 6.88(1H, d, J = 16Hz), 7.17(1H, d, J = 8Hz), 7.29-7.37(3H, n).

### 参考例30

3-(2-メトキシー3-メチルシンナモイル)<sup>\*</sup> アミノーεーカプロラクタム

## 融点 186-187°.

I R (K B r)cm<sup>-1</sup>: 3270, 3222, 1684, 1638, 1621, 1569, 1467.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.19-1.96(6H, m), 3.08-3.25(2H, m), 3.89(3H, s), 4.48-4.57(1H, m), 6.89(1H, d, J = 16Hz), 7.16(1H, d, J = 9Hz), 7.33(1 H, d, J = 16Hz), 7.59(1H, dd, J = 2Hz, 9Hz), 7.85(1 H, d, J = 2Hz).

#### 参考例27

 $3-(3,5-ジーtertープチルー4ーヒドロキシベンゾイル)アミノー<math>\epsilon$ ーカプロラクタム

#### 融点 131-132°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2954, 1710, 1675, 1644, 1479, 1427, 1231.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O ) δ : 1. 23-1. 98(6H, m),
1. 41(18H, s), 3. 09-3. 28(2H, m), 4. 53-4. 62(1H, m),
7. 59(2H, s).

#### 参考例28

 $3-(2,4-ジメトキシベンゾイル)アミノー <math>\epsilon-$ カプロラクタム

#### 融点 196-197°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3310, 1569, 1494, 1328, 1261, 1210, 1013.

N M R (d<sub>0</sub> – D M S O)  $\delta$  : 1.19-1.98(6H.m), 2.26(3H,s), 3.06-3.24(2H,m), 3.68(3H,s), 4.51 -4.60(1H,m), 6.94(1H,d, J=16Hz), 7.09(1H,t,J = 6Hz), 7.24(1H,d,J=6Hz), 7.47(1H,d,J=6Hz), 7.63(1H,d,J=16Hz), 7.87(1H,t,J=5Hz), 8.15(1H,d,J=7Hz).

### 参考例3 I

3-(3-メトキシベンソイル)アミノーεーカ プロラクタム

### 融点 148-149°.

I R (K B r) cn<sup>-1</sup>: 1680, 1648, 1587, 1542, 1487, 1300.

N M R (d<sub>8</sub> - D M S O ) δ : 1.19-2.00(6H, m),
3.03-3.27(2H, m), 3.81(3H, s), 4.57-4.68(1H, m),
7.07-7.14(1H, m), 7.35-7.42(3H, m).

### 参考例32

3-(α-メチルシンナモイル)アミノーε-カ プロラクタム

### 融点 160-161°

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3384.1672.1660,1593,1511.

7. 98(2H, d, J = 8Hz).

#### 参考例 4 1

 $3-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル)ベンゾイル]アミノー<math>\epsilon$ -カプロラクタム 融点  $174-175^\circ$ .

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3364, 1683, 1637, 1527, 1288, 1170.

N M R ( $d_{\bullet}$  – D M S O)  $\delta$ : 1.21-2.00(6H, m), 1.40(9H.s), 3.02-3.28(2H, m), 4.17(2H, d, J = 8 Hz), 4.56-4.65(1H, m), 7.32(2H, d, J = 8Hz), 7.80 (2H, d, J = 8Hz).

#### 参考例42

3-[4-(エトキシカルボニルオキシ)シンナ モイル]アミノーε-カプロラクタム

3-ヒドロキシー4-メトキシけい皮酸22. 5 g およびトリエチルアミン32.3 mを400 ๗のテトラヒドロフランに加え、氷冷撹拌下、 22.2 ๗のクロロぎ酸エチルを滴下した。滴下 終了後、さらに15分間撹拌し、続いて3-アミノーεーカプロラクタム14.9 g のテトラヒド

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3312, 3266, 1766, 1683, 1634, 1290, 1252, 1212.

N M R  $(d_{\bullet} - D M S O) \delta$ : 1. 40(3H, t, J = 9Hz), 1. 53-2. 36(6H, m), 3. 20-3. 41(2H, m), 4. 31(2H, q, J = 9Hz), 4. 58-4. 80(1H, m), 7. 26(2H, d, J = 8Hz), 7. 90(2H, d, J = 8Hz).

### 参考例 4 4

3-(4-シアノベンソイル)アミノーェーカブ ロラクタム

参考例 1 7 と同様の方法により表題化合物を得た。

融点 189-190°.

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 2224, 1643, 1549, 1300, 937, 758. NMR(d<sub>•</sub>-DMSO)δ: 1.17-2.01(6H.m),

3. 10-3. 26(2H, m), 4.59-4. 60(1H, m), 7.96(2H, d), J = 8Hz), 8.03(2H, d), J = 8Hz).

### 参考网45

3-(3-シアノベンソイル)アミノーモーカブロラクタム

参考例17と同様の方法により、表題化合物を

ロフラン溶液200 配を滴下し、滴下終了後室温にて1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残留物をクロロホルムに溶解した。この溶液を水洗乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残留物を酢酸エチルで洗浄後、減圧下乾燥し、表題化合物を得た(28g)。この化合物は精製することなく次反応に用いた。

**融点 209-210°.** 

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 1770, 1650, 1613, 1515, 1249, 1217.

N M R (C D C  $\ell_1$ )  $\delta$ : 1.23-1.95(6H, m), 1.37(3H, t, J = 7Hz), 3.20-3.40(2H, m), 3.86(3H, s), 4.41(2H, q, J = 7Hz).4.55-4.78(1H, m), 6.35(1H, d, J = 16Hz), 6.92(1H, d, J = 9Hz), 7.30-7.40(2H, m), 7.51(1H, d, J = 16Hz).

以下同様にして次の化合物を得た。

#### 参考例43

3-(4-エトキシカルボニルオキシベンゾイル)アミノーεーカブロラクタム

### 得た。

融点 221-222°

融点 195-196°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2932, 1682, 1669, 1647, 1551,
1301.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.20-2.00(6H, m), 3.09-3.28(2H, m), 4.60-4.71(1H, m), 7.70(1H, t, J=8Hz), 7.84(1H, t, J=6Hz), 7.99-8.04(1H, m), 8.15-8.20(1H, m), 8.31-8.32(1H, m), 8.58(1H, d, J=7Hz).

### 参考例 4 6

3-(5-ベンズイミダソリルカルボニル)アミ ノーε-カプロラクタム

参考例17と同様の方法により、表題化合物を得た。

融点 297-299°.

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3256, 1672, 1623, 1540, 1305, 1289.

NMR  $(d_n - DMSO)\delta$ : 1.15-2.02(6H, m), 3.09
-3.26(2H, m), 4.64(1H, dd, J=7Hz.10Hz), 7.648.34(6H, m).

1334.

N M R  $(d_0 - D M S O) \delta$ : 1.16-2.04(6H, m), 3.04 -3.28(2H, m), 3.69(3H, s), 4.42-4.52(1H, m), 7.63(1H, s), 7.65(1H, s), 8.00(1H, t, J = 6Hz), 8.09(1H, d, J = 6Hz).

#### 珍考例54

 $3 - \{\beta - (1 - \lambda + \mu + 1)\}$   $7 - \{\beta - (1 - \lambda + \mu + 1)\}$   $7 - \{\beta - (1 - \lambda + \mu + 1)\}$  $7 - \{\beta - (1 - \lambda + \mu + 1)\}$ 

β-(1-メチルイミダゾールー4-イル)アクリル酸(70g,0.37モル)のジメチルホルムアミド溶液(500๗)に、トリエチルアミン(75.1g,0.74モル)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(62.5g,0.41モル)を加えて氷冷し、ジシクロヘキシルカルボジイミド(84.2g,0.41モル)のジメチルホルムアミド溶液(50๗)を滴下した。室温で1時間、更に70℃で30分間加熱撹拌した後、反応液に3-アミノーを一カプロラクタム(52.3g,0.41モル)を加えて70℃で14時間加熱撹拌した。室温まで冷却後重曹水を加えてクロロホルム、メタノール

テルイミダゾールー 4 ーイル)アクリル酸、トリエチルアミン、1 ーヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物、ジシクロヘキシルカルポジイミド及び3 ーアミノー ε ーカプロラクタムから表題化合物が得られた(収率 9 4.8%)。

融点 254~255°(エタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3322.1681.1657,1631,1506, 1469,1370,826.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.15~1.97(6H, m), 1.3 5(3H, t, J = 7.29Hz), 3.13(2H, m), 3.99(2H, q, J = 7.29Hz), 4.53(1H, m), 6.66(1H, d, J = 15.4Hz), 7. 25(1H, d, J = 15.4Hz), 7.47(1H, s), 7.69(1H, s), 7. 76(1H, t, J = 5.86Hz), 7.99(1H, d, J = 7.24Hz).

元素分析値: Ci.HzoN.O.として

計算值: C,60.85; H,7.29; N,20.27. 実測值: C,60.60; H,7.49; N,19.88.

参考例56

3-(2-キノリル)カルボニルアミノ-ε-カ ブロラクタム

**参考例17と同様の方法により、キナルジン酸、** 

混合溶媒で抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラムクロマト上で精製し、エタノールから再結晶することにより表題化合物が82.6g(84.8%)

融点 244~246°(エクノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3312, 3230, 1678, 1655, 1625, 1512, 1482, 1374, 1360.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1. 10~2.00(6H, m), 3. 1 3(2H, m), 3. 65(3H, s), 4. 52(1H, m), 6. 65(1H, d, J = 15. 39Hz), 7. 25(1H, d, J = 15. 39Hz), 7. 39(1H, s) , 7. 62(1H, s), 7. 77(1H, br. t, J = 5. 90Hz), 7. 99(1 H, d, J = 7. 32Hz).

元素分析値: CisHisNaOzとして

計算值: C,59.53; H,6.92; N,21.36. 実測值: C,59.30; H,7.13; N,21.13.

参考例55

3 - (β-(1-エチルイミダゾール-4-イル) アクリロイル)アミノーεーカブロラクタム 参考例54と同様の方法により、β-(1-エ

1.1´ーカルボニルイミダゾール及び3ーアミノー εーカプロラクタムから表題化合物が得られた(収率95.1%)。

融点 248~250°(エタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3360.3216,1655.1564,1515, 1498,1487,1443,1374.

N M R  $(d_{\bullet}-D M S O) \delta$ : 1.15~2.20(6H, m), 3.2 3(2H, m), 4.67(1H, m), 7.73(1H, dt, J=1.43Hz, 7. 55Hz), 7.89(1H, dt, J=1.43Hz, 7.55Hz), 8.05~8. 13(4H, m), 8.60(1H, d, J=8.44Hz), 9.18(1H, d, J=6.23Hz).

元素分析値: CiaHi,NaOaとして

計算值: C.67.83; H.6.05; N.14.83. 実測值: C.67.77; H.6.12; N.14.74.

参考例57

参考例17と同様の方法により、表題化合物を 得た。

融点 236.0~237.0°.

トラヒドロー4 Hーチアゾロ[5,4ーb]アゼピン3ー(4ークロロシンナモイル)アミノーを一カプロラクタム(11.0g),五硫化燐(8.37g)を500 配のピリジンに加え、1.5時間還流した。冷却後、反応物を重曹水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出層は水洗、乾燥後,減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラムクロマトで精製し、シクロヘキサンから再結晶すると、融点188-189°の結晶として表題化合物が得られた(収量6.28g,収率57%)。

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3274, 2926, 1543, 1432,

1355, 1090, 807.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.50-1.98(4H, m), 2.83-2.97(2H, m), 3.07-3.16(2H, m), 3.96(1H, br.s), 6.98(2H, d, J=1Hz), 7.32(4H, d, J=1Hz).

元素分析値: CisHisNiSClとして

計算值: C.61.95; H,5.20; N.9.63.

実測値: C,62.08; H,5.08; N,9.90.

#### 実施例2

2-(4-メトキシスチリル)-5,6,7,8-

ルアミノーεーカブロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率40.3%)。融点169-170°(シクロヘキサンから再結晶).

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3220, 2918, 1523, 1439, 1362, 1269, 938.

N M R (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.50-1.93(4H, m), 2.80-2.92(2H, m), 3.01-3.12(2H, m), 7.05(2H, s), 7.23-7.59(5H, m).

元素分析値: C:sH:sN:Sとして

計算值: C.70.27; H.6.29; N.10.93.

実測値: C,70.53; H,6.30; N,10.94.

### 実施例 4

2-(1-フェニルプロピル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン

実施例1と同様の方法により、3-(2-フェニルブチリル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率31.9%)。
融点106-107°(ヘキサンより再結晶).
1R(K Br)cm<sup>-1</sup>: 3244, 2924, 1474, 1261, 701.

テトラヒドロー 4 H ーチアソロ[5,4 - b]アゼピ

実施例1と同様の方法により、3-(4-メトキシシンナモイル)アミノーを-カプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率34.8%)。融点130-131°(シクロヘキサンから再結晶)、

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2914, 1601, 1547, 1510, 1251, 1175, 949.

N M R (C D C  $Q_2$ )  $\delta$ : 1.67-1.84(4H, m), 2.89 (2H, t, J = 6Hz), 3.11(2H, t, J = 5Hz), 3.82(3H, s), 6.88(2H, d, J = 9Hz), 6.98(2H, s), 7.41(2H, d, J = 9Hz).

元素分析値: CiaHiaNiOSとして

計算值: C,67.10; H,6.33; N,9.78.

実測値: C,67.29; H,6.23; N,9.70.

#### 実施例3

2-スチリルー5,6,7,8-テトラヒドロー 4 H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン 実施例!と同様の方法により、3-シンナモイ

NMR (CDC $\ell_{z}$ )  $\delta$ : 0.89(3H, t, J=7Hz), 1.38-2.38(6H, m), 2.77-3.05(4H, m), 3.32(1H, br.s), 4.93(1H, t, J=8Hz), 7.28(5H, s).

元素分析値: CieHioNiSとして

計算值: C,70.55; H,7.40; N,10.28.

実測値: C,70.45; H,7.27; N,10.15.

### 実施例5

2-(4-メトキシフェニル)-5.6.7.8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例1と同様の方法により、3-(4-メトキシベンゾイル)アミノーを一カプロラクタムと五硫化燐を反応させ、精製後塩酸塩に導き表題化合物が得られた(収率9.6%)。融点177-178°(メタノール・エーテルより再結晶).1R(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1605, 1533, 1292, 1281,

1263, 1190, 832.

N M R (C D C  $Q_a$ )  $\delta$ : 1.50-1.90(4H,  $\alpha$ ), 3.03-3.00(4H,  $\alpha$ ), 3.80(3H,  $\alpha$ ), 6.89(2H, d, J=9Hz).
7.98(2H, d, J=9Hz).

と五硫化燐から、表題化合物が得られた(収率35.5%)。融点161-162°(シクロヘキサンから再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3266, 1547, 1509, 1442, 1359, 1239, 943.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1. 30(6H, d, J = 6Hz), 1. 58 -1. 92(4H, m), 2. 80-2. 95(2H, m), 3. 03-3. 13(2H, m), 4. 53(1H, septet, J = 6Hz), 6. 82(2H, J = 9Hz), 6. 92(2H, s), 7. 34(2H, d, J = 9Hz).

元素分析値: C,aH,,N,OSとして

計算值: C,68.75; H,7.05; N,8.91.

実測値: C.69.10; H.7.12; N.9.01.

#### 実施例11

2-(3,5-ジーtーブチルー4-ヒドロキシスチリル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン・オギザレート

実施例1と同様にして、3-(3.5-ジーtーブチルー4-ヒドロキシシンナモイル)アミノーモーカプロラクタムと五硫化燐を反応、精製後、シュウ酸で中和する事により表題化合物を得た(収

1253. 1207.

N M R (d<sub>a</sub> - D M S O ) δ: 1.33-1:82(4H, m), 2.68-2.80(2H, m), 2.90-3.02(2H, m), 3.84(3H, s), 6.83-7.63(4H, m), 7.15(2H, s).

元素分析值: CieHiaNiOS · CiHiO4 ·

0.3H.Oとして .

計算值: C,56.62; H,5.44; N,7.34.

実測值: C,56.67; H,5.13; N,7.14.

### 実施例13

2-(3,4-メチレンジオキシスチリル)-5.6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例1と同様にして、3-(3.4-メチレンジオキシシンナモイル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐を反応、精製後生成物を塩酸で中和する事により表題化合物を得た(収率42.3%)。
融点196-197°(クロロホルムーエーテルから再結晶).

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1597, 1505, 1487, 1449, 1356, 1256. 率37.4%)。融点205-206°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2958, 1729, 1592, 1437, 1374, 1237, 1208.

NMR(CDCℓ<sub>3</sub>)δ: 1.40(18H, s), 1.53-1.83(4 Π, a), 2.60-2.76(2H, s), 2.86-3.03(2H, a), 6.94(2H, s), 7.28(2H, s).

元索分析値: C<sub>2</sub>,H<sub>3</sub>,N<sub>2</sub>OS・C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>・ H<sub>4</sub>Oとして

計算值: C,60.95; H,7.37; N,5.69.

実測値: C,60.97; H,7.30; N,5.72.

#### 実施例12

2-(2-メトキシスチリル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・オギザレート

実施例 1 と同様にして、3 - (2 - メトキシシンナモイル)アミノーε - カプロラクタムと五硫化燐を反応、精製後,シュウ酸で中和する事により表題化合物を得た(収率 3 6 . 7 %)。

融点171-172°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 1592, 1519, 1378, 1352,

NMR (d<sub>a</sub> - DMS O) δ: 1.50-1.91(4H, m), 2.75-2.93(2H, m), 2.99-3.15(2H, m), 6.06(2H, s), 6.90-7.55(5H, m).

元素分析值: C.BH, N.O.S·HCQ·

0.3 H 20 として

計算值: C,56.15: H,5.18: N,8.19.

実測値: C,56.38; H,4.89; N,8.22.

### 実施例14

2-(α-フェニルスチリル)-5,6,7.8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例 1 と同様にして、 $3-(\alpha-7ェニルシンナモイル) アミノー <math>\epsilon-$  カプロラクタムと五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和する。事により、表題化合物を得た(収率 13.5%)。

融点  $188-189^\circ$ 

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3180, 1595, 1506, 1490,

1352, 693.

NMR (d<sub>4</sub> - DMSO)  $\delta$ : 1.47-1.90(4H, m), 2.83-3.11(4H, m), 6.90-7.56(11H, m). 結晶として13.5gの3-(2,6-ジフルオロベ ンソイル)アミノーεーカプロラクタムが得られ た。この粗結晶を8.96gの五硫化燐と共に 20000ピリジンに加え、24時間還流撹拌し た。冷却後ピリジンを留去し、残留物に飽和重曹 水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出層は、 水洗,乾燥後,減圧下で濃縮した。残留物をシリカ ゲルのカラムクロマトで精製し、続いてメチレン クロリドーイソプロピルエーテルから再結晶する と、表題化合物が3.19g(23.8%)得られた。 融点 1 4 3 - 1 4 4°.

 $I R (K B r) cm^{-1}$ : 3230, 2912, 1467, 1355.

1013, 990, 783.

NMR (CDC $Q_2$ )  $\delta$ : 1.50-2.00(4H, m), 2.91-3.25(4H, m), 6.78-7.45(3H, m).

元素分析値: C.nH.xN.SF.として

計算值: C,58.63; H,4.54; N,10.52.

実測値: C,58.72; H,4.52; N,10.32.

実施例19

けい皮酸、3-アミノーεーカブロラクタムおよ び五硫化燐から表題化合物が得られた。

融点191-192°(イソプロバノールより再 結晶).

 $1 R (K B r) cn^{-1}$ : 3276, 2922, 1539, 1428, 1355, 940.

NMR (CDC2<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.65-1.72(2H, m), 1.80-1.88(2H,  $\alpha$ ), 2.92(2H, t, J = 6Hz), 3.13(2H, t. J = 5Hz), 6. 93(1H, d, J = 16Hz), 7. 10(1H, d, J = 10) 16Hz), 7.28(1H, dd, J = 8Hz, 2Hz), 7.40(1H, d, J= 8Hz), 7.52(1H.d.J=2Hz).

元素分析値: C.HI.N.S Claとして

計算值: C,55.39; H,4.34; N,8.61.

実測値: C,55.22: H,4.26; N,8.91.

### 実施例21

 $2-(4-7=-\nu 795x=\nu)-5.6.7.$ 8 - テトラヒドロー 4 H - チアソロ [5,4 - b]ア ゼピン

実施例18と同様の方法で、5-フェニルー2. 4 - ペンタジエン酸、3 - アミノーε - カブロラ

8 ーテトラヒドロー 4 H ーチアゾロ[ 5 , 4 ー b] ア ゼピン

実施例 1 8 と同様の方法で、 2 , 4 ージフルオ ロ安息香酸、3-アミノーε-カプロラクタムお よび五硫化燐から表題化合物が得られた(収率) 43.7%)。融点105.5-107.0°(シク ロヘキサンから再結晶).

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 1545, 1504, 1479, 1486, 1351, 1095.

NMR (CDC $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.50-1.98(4H,  $\mu$ ), 2.90-3.16(4H, m), 3.76(1H, br.s), 6.73-7.03(2H, m), 8.03-8.30(1H, m).

元素分析値: C 1. H 1.2 N 1.S F 1.として

計算值: C,58.63; H,4.54; N,10.52.

実測値: C,58.68; H,4.47; N,10.59.

#### 実施例20

2-(3.4-ジクロロスチリル)-5,6.7.8 ーテトラヒドロー4H-チアソロ[5,4 -b]アゼ ピン

2-(2,4-ジフルオロフェニル)-5,6,7, 実施例18と同様の方法で、3,4-ジクロロ

クタムおよび五硫化燐から表題化合物が得られた (収率31.9%)。 融点156-157°(シクロ ヘキサンから再結晶)...

 $IR(KBr)cm^{-1}$ : 3278, 2914, 1547, 1509,

1495, 1369, 980.

NMR (CDC $Q_3$ )  $\delta$ : 1.53-1.92(4H,  $\alpha$ ). 2.80-2. 92(2H, m), 3. 03-3. 16(2H, m), 6. 70-6. 87(4H, m), 7.18-7.46(5H, m).

元素分析値: C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>Sとして

計算值: C,72.30; H,6.42; N,9.92

実測値: C, 72, 12; H, 6, 35; N, 9, 66.

## 実施例22

2-(4-ニトロスチリル)-5,6,7,8-テ トラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン 実施例18と同様の方法で、4-ニトロけい皮 酸、3-アミノーモーカプロラクタムおよび五硫 化燐から表題化合物が得られた(収率20.2%)。 融点219-220°(イソプロパノールより再 結晶).

IR (KBr)c $n^{-1}$ : 3278, 1595, 1531, 1514.

## 特開平3-206042 (25)

N M R (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.50-1.96(4H, m), 2.89-3.15(4H, m), 3.56(1H, br.s), 7.26-7.48(3H, m), 7.69-7.80(2H, m).

元素分析値: CiaHiANaSとして

計算值: C,67.79; H,6.13; N,12.16.

実測值: C,67.55: H,6.04; N,12.17.

#### 実施例27

結晶).

2-エチルー5,6,7,8-テトラヒドロー4
Hーチアソロ[5,4-b]アゼピン・オギザレート
実施例23と同様の方法により、臭化プロピオニル、3-アミノーを一カプロラクタムおよび五硫化燐を反応させ、精製後シュウ酸で中和する事により表題化合物を得た(収率34.0%)。
融点145-146°(イソプロパノールより再

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2930, 1720, 1600, 1520, 1370, 1275, 1200, 720.

N M R  $(d_{\alpha} - D M S O) \delta$ : 1.16(3H. L, J = 7Hz), 1.32-1.81(4H, m), 2.46-2.73(4H, m), 2.81-2.92(2H, m).

実測値: C,57.46; H,5.13; N,7.91. 実施例29

2-ヘプタデシルー5,6,7,8ーテトラヒド ロ-4 H-チアソロ[5,4-b]アゼピン

実施例23と同様の方法により、塩化ステアロイル、3-アミノーモーカプロラクタムおよび五硫化燐から表題化合物を得た(収率26.1%)。 融点75-76°(メタノールから再結晶).

[ R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3230, 2930, 2850, 1465,

1265.

NMR (CDCQ<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0.88(3H, t, J=5Hz), 1.25 (30H, br. s), 1.47-1.90(4H, m), 2.67-2.90(4H, m), 2.98-3.10(2H, m).

元素分析値: C 2.4 H .. N . S として

計算值: C,73.41; H,11.29; N,7.13.

実測値: C.73.46: H.11.00: N.7.31.

実施例30

2-(2-ナフチル)-5.6.7.8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5.4-b]アゼピン

実施例23と同様の方法により、塩化ナフトイ

元素分析値: C.H.N.S·C.H.O.として

計算值: C,48.52; H,5.92; N,10.29.

実測値: C,48.52; H,5.98; N.10.18.

実施例28

2-スチリル-5,6,7,8-テトラヒドロー 4 H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・オギザレー

実施例23と同様の方法により、塩化シンナモイル、3-アミノーεーカプロラクタムおよび五硫化燐を反応させ、精製後シュウ酸で中和する事により、表題化合物を得た(収率53%)。

融点188-189°(エーテルから再結晶).

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3280, 2920, 1610, 1590,

1520, 1380, 1350, 1190.

N M R (C D C  $\ell_2$ )  $\delta$ : 1.46-1.96(4H, m), 2.77-3.17(4H, m), 6.93(1H, d, J = 16Hz), 7.15(1H, d, J = 16Hz), 7.19-7.60(5H, m).

元素分析值: C<sub>1</sub>,H<sub>1</sub>,N<sub>2</sub>S·C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>·

0.5 H,Oとして

計算値: C,57.45; H,5.39; N,7.88.

ル、3-アミノ-ε-カプロラクタムおよび五硫 化燐から、表題化合物が得られた(収率 4 2.9%)。 融点 1 7 1 - 1 7 2°.

IR(KBr)cn-1: 3442, 3240, 2920, 1529.

1508. 1371.

NMR (CDC Q<sub>3</sub>)δ: 1.56-2.00(4H, m), 2.92-3.18(4H, m), 7.35-8.18(7H, m).

元素分析値: CinHiaN Sとして

計算值: C,72.82; H,5.75; N,9.99.

実測値: C,72.78; H,5.87; N,9.79.

実施例31

2-(2-チェニル)-5.6.7.8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5.4-b]アゼピン 実施例23と同様の方法により、塩化2-テノイル、3-アミノーεーカプロラクタムおよび五硫化燐から、表題化合物が得られた(収率59%)。
融点123-124°

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3240, 2916, 1554, 1519,

1415, 1370.

NMR (CDC $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.47-1.95(4H, m), 2.83-

ソロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例32と同様にして、2-フェニルー5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4ーb]アゼピン、塩酸塩3-クロロプロピオニル,モルホリンおよび塩化水素より、表題化合物が得られた(収率43%)。融点184-186°(イソプロペノールより再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3450, 2920, 2370, 1640, 1455, 1430.

N M R (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.52-2.19(4H, m), 2.29-2.51(4H, m), 2.60-2.73(4H, m), 2.86-3.10(2H, m), 3.50-3.88(6H, m), 7.32-7.53(3H, m), 7.81-7.97(2H, m).

元素分析值: C20H25N3O2S·HCQ·

0.5H20 として

計算值: C.57.61: H.6.53; N.10.08.

実測値: C,57.77; H,6.49; N, 9.98.

実施例36

- 2 - スチリル- 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロー 4 H - チアゾロ[5, 4 - b]アゼピン・塩酸塩

実施例32と同様にして、2-スチリルー5.6,7,8-テトラヒドロー4H-チアプロ[5,4-b]アゼピン、塩化クロロアセチル,N-メチルピペラジンおよび塩化水素より表題化合物が得られた(収率23%)。融点182-184°(メタノール・エーテルより再結晶).

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3400, 1670, 1610, 1440, ...

N M R (d<sub>•</sub> - D M S O ) δ·: 1.36-2.13(4H, m),
2.72-3.02(5H, m), 3.27(2H, s), 3.36-4.00(10H,
m), 7.27-7.75(7H, m).

元素分析值: CalHanN.OS·3HCQ·

1.3 H.Oとして

計算值: C,49.92; H,6.40; N,10.58. · 実測值: C,49.97; H,6.57; N,10.59.

実施例38

 $4 - [(3, 4 - \sqrt{3}) + + \sqrt{3} - 2 + \sqrt{3}] + \sqrt{3} +$ 

テトラヒドロー 4 H - チアゾロ[5,4-b]アゼピン・フマレイト

実施例32と同様にして、2-フェニルー5.6.7.8-テトラヒドロー4Hーチアソロ[5.4ーb]アゼピン、塩化クロロブロピオニル,β-(3,4-ジメトキシフェニル)エチルアミンおよびフマル酸から表題化合物が得られた(収率42%)。 融点143-144°(エーテルから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1710, 1660, 1342, 1320,

NMR(CDC2<sub>3</sub>) 5: 1.50-2.13(5H, m), 2.46-3.20(10H, m), 3.55-4.00(2H, m), 4.81(3H, s), 4.83(3H, s), 6.75(3H, br. s), 7.33-7.98(3H, m), 7.80-7.98(2H, m).

元素分析值: CaH,NOS·CAH,O、·

0.5 H,Oとして

計算值: C,61.00; H,5.14; N,7.11.

実測値: C,61.17; H,5.94; N,6.84.

実施例37

4-(4-メチル-1-ピペラジニル)アセチル

ドロー 4 H - チアゾロ[5, 4 - b]アゼピン・塩酸 塩

実施例32と同様にして、2-スチリルー5,6,7,8-デトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン、塩化クロロアセチル,8-(3,4-ジメトキシフェニル)エチルアミンおよび塩化水素から表題化合物が得られた(収率29%)。
融点170-172°.

1 R (K B r) ca<sup>-1</sup>: 1660, 1600, 1520, 1410, 1255, 1235.

N M R (C D C 2<sub>3</sub>) δ: 1.49-2.11(5H, m), 2.60-3.06(6H, m), 3.12(2H, s), 3.56-3.80(2H, m), 3.82(3H, s), 3.84(3H, s), 6.74(3H, br. s), 7.26-7.41(7H, m).

元素分析値: C<sub>1</sub>, H<sub>2</sub>, N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S・3 H C ℓ・ O.4 H<sub>2</sub>O として

計算值: C,58.14; H,6.11; N,7.53;

S, 5.75.

実**刻值:** C,58.23; H,6.02; N,7.47; S, 6.01.

2.55gの3-Tセチルアミノーε-カプロラクタムと五硫化燐(6.08)を40域のピリジンに加え80℃の油浴中で20時間撹拌した。冷却後、反応物にクロロホルムを加え、重曹水,水で洗浄した。乾燥後、減圧下で溶媒を留去すると2.59gの油状物が得られた。この油状物を40๗のピリジンに溶かし、氷冷下で4gの(5-メチルー4-イソオキサゾリル)カルボニルクロリドを滴下した。滴下終了後、室温で一夜撹拌しクロロホルムで抽出した。抽出層は水洗後乾燥し、減圧下で溶媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラムクロマトで精製し、続いてヘキサンから再結晶すると0.9g(19%)の表題化合物が得られた。融点117.0-118.5°.

IR (Nujol)cm<sup>-1</sup>: 1650, 1605, 1560, 1450, 1400, 1240, 1180.

N M R (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.5-2.2(4H, m), 2.9-3.2
(2H, α), 3.7-4.0(2H, m), 2.60(6H, s), 7.60(1H, s).

元素分析値: C.,H.,N,O.Sとして

### 実施例44

4-(α-テノイル)-2-メチルー5.6.7. 8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5.4-b]アゼピン

I R (Nujol)cm<sup>-1</sup>: 1630, 1440, 1420, 1302, 1290, 1180, 735.

N M R (C D C ℓ<sub>3</sub>) δ: 1.6-2.3(4H, m), 2.57(3H, s) , 2.88-3.15(2H, m), 3.73-4.03(2H, m), 6.85-7.50(3H, m).

元素分析値: CisHiAN,OSiとして

計算值: C,56,09; H,5,07; N,10,06.

実測値: C.56.12; H.5.04; N.10.02.

### 実施例 4 5

計算值: C.56.30; H.5.45; N.15.15.

実 測 値: C,56,33; H,5,33; N,14,94.

#### 実施例 4 3

4-(4-フロロベンソイル)-2-メチル-5, 6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5,4 -b]アゼピン

実施例42と同様にして、3-アセチルアミノーを-カプロラクタム、五硫化燐および塩化4-クロロベンソイルから表題化合物が得られた(収率37%)。融点93.50-95.00°(ヘキサンから再結晶).

I R (Nujol)cm<sup>-1</sup>: 1640, 1600, 1440, 1405, 1315, 1295, 1225, 1180, 845, 760.

NMR (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.6-2.2(4H, m), 2.48(3H, s), 2.90-3.17(2H, m), 3.77-4.00(2H, m), 6.83-7.53(4H, m).

元素分析値: CisHisN2OSFとして

計算值: C,62.05; H,5.21; N,9.65.

実測値: C,62.24; H,5.28; N,9.60.

### ピン

実施例 42 と同様にして、3-7 セチルアミノー $\epsilon-$ カプロラクタム、五硫化燐およびニコチン酸クロリドから表題化合物が得られた(収率 34 %)。 融点 107.0-109.0° (ヘキサンから再結晶).

1 R (Nujol) cm<sup>-1</sup>: 1650, 1585, 1550, 1465, 1420, 1310, 1290, 1180, 740.

NMR (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.8-2.3(4H, m), 2.45(3H, s) , 2.92-3.20(2H, m), 3.77-4.03(2H, m), 7.13-8.6(4H, m).

元素分析値: C14H15N3OSとして

計算值: C,61.52; H,5.53; N,15.37.

実測値: C,61.84; H,5.55; N,15.20.

## 実施例46

2-(3-メトキシスチリル)-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5.4-b]アゼ ピン・塩酸塩

実施例1と同様にして、3-(3-メトキシシ

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1609, 1535, 1509, 1342, 1268, 1152.

N M R  $(d_{\bullet} - D M S O) \delta$ : 1.56-1.82(4H, m), 2.88-2.94(2H, m), 3.02-3.08(2H, m), 3.82(3H, s), 3.85(3H, s), 7.05(1H, d, J = 9Hz), 7.35(1H, dd, J = 2Hz, 9Hz), 7.58(1H, d, J = 2Hz).

元索分析値:C:sH:oN:O:Cl·0.5H:Oとし
・ て

計算值: C,53.64; H,6.00; N,8.34. 実測值: C,53.39; H,5.86; N,8.05.

#### 実施例51

2-(4-メトキシー3-メチルスチリル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン

実施例1と同様の方法により、3-(4-メトキシ-3-メチルシンナモイル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率33.6%)。融点139-140°(シクロヘキサンから再結晶).

IR (KBr)cm-1: 2922, 1542, 1506, 1365, 1255,

s), 2.81-2.95(2H, m), 2.90(2H, t, J=7Hz), 3.04-3.17(2H, m), 3.85(3H, s), 4.20(2H, t, J=7Hz), 6.81(1H, d, J=9Hz), 6.92(2H, s), 6.97-7.06(2H, m).

元素分折値: C.eH.eN.O.S.として 計算値: C.60.61; H.6.42; N.7.44. 実測値: C.60.62; H.6.47; N.7.40.

### 実施例53

2-(3,4,5-トリメトキシスチリル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4 -b]アゼピン・塩酸塩

実施例1と同様にして、3-(3,4,5-トリメトキシシンナモイル)アミノーεーカブロラクタムと五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和し、表題化合物を得た(収率22.8%)。 融点204-205°(メタノールーエーテルから再結晶)。

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 2910, 1572, 1500, 1432, 1410, 1238, 1120.

 $NMR(d_{\bullet}-DMSO)\delta$ : 1.55-1.80(4H, m),

1129.

N M R (C D C  $\ell_2$ )  $\delta$ : 1. 59-1. 88(4H,  $\epsilon$ ), 2. 22(3H,  $\epsilon$ ), 2. 89(2H,  $\epsilon$ , J = 6Hz), 3. 11(2H,  $\epsilon$ , J = 5Hz), 3. 8 4(3H,  $\epsilon$ ), 6. 80(1H, d, J = 9Hz), 6. 96(2H,  $\epsilon$ ), 7. 26-7. 30(2H,  $\epsilon$ ).

元素分析値: CitHioNiOSとして

計算值: C, 67.97; H, 6.71; N, 9.32.

実 測 値: C, 68.19; H, 6.80; N, 9.39.

#### 実施例52

実施例1と同様の方法により、3-[4-メトキシー3-(2-メチルチオエトキシ)シンナモイル]アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率15.0%)。融点117-118°(シクロヘキサンから再結晶).
IR(K Br)em<sup>-1</sup>: 1553, 1514, 1442, 1358, 1263, 1141.

NMR (CDC $Q_3$ ) $\delta$ : 1.48-1.97(4H, m), 2.20(3H,

2.77-2.85(2H, m), 3.02-3.09(2H, m), 3.69(3H, s), 3.82(6H, s), 6.95(2H, s), 7.28(2H, s).

元素分析値: CiaHiaN O S C L として

計算值: C,56.46; H,6.05; N,7.32.

実測値: C,56.14; H,6.01; N,7.28.

### 実施例54

2-(3-エトキシカルボニルオキシー4-メ トキシスチリル)-5,6,7,8-テトラヒドロー 4 H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン

実施例 1 と同様の方法により、3 - (3 - エトキシカルボニルオキシー4 - メトキシシンナモイル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から 表題化合物が得られた(収率 6 5 . 4 %)。

融点 1 3 2 - 1 3 3°(イソプロピルエーテルから再結晶). ·

IR(KBr)ca-1: 1761, 1514, 1439, 1368, 1276, 1137, 1059.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.38(3H, t, J = 7Hz), 1.50-1.95(4H, m), 2.80-2.92(2H, m), 3.02-3.13(2H, m), 3.86(3H, s), 4.30(2H, q, J = 7Hz), 6.80-7.00(1H,

元素分析館: C 1, H 2, N 2 O S C 2 として

計算值: C.63.85; H.7.91; N.7.09;

S. 8.12; CQ. 8.98.

実測値: C,64.03; H,7.99; N,6.90;

S, 8.02; CQ, 8.86.

#### 実施例59

2-(2,4-ジメトキシフェニル)-5,6,7, 8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b] アゼピン・塩酸塩

実施例 ] と同様にして、3-(2,4-ジメトキシベンソイル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和し、表題化合物を得た(収率 5 6 . 2 %)。融点 2 1 4 - 2 1 5°(エタノールーエーテルから再結晶).

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3198, 1610, 1572, 1527, 1321, 1300, 1212.

N M R  $(d_n - D M S O) \delta$ : 1.55-1.81(4H, m), 2.90-2.97(2H, m), 3.02-3.10(2H, m), 3.86(3H, s), 3.99(3H, s), 6.71-6.79(2H, m), 8.31(1H, d, J = 9 Hz).

計算值: C,71.79; H,7.09; N,9.85;

S, 11.27.

実測值: C,71.92; H,7.03; N,9.83;

S.11.43.

### 実施例61

2-(2-メトキシー3-メチルスチリル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4 -b]アゼピン

実施例1と同様の方法により、3-(2-メトキシ-3-メチルシンナモイル)アミノーモーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率45.3%)。融点114-115°(エーテルから再結晶)...

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3216, 2920, 1528, 1436, 1368, 1353, 1005.

N M R (d<sub>0</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1. 62-1. 89(4H, a), 2. 31(3H, s), 2. 90(2H, t, J = 6Hz), 3. 12(2H, t, J = 5Hz), 3. 75(3H, s), 7. 02(1H, t, J = 8Hz), 7. 12(1H, dd, J = 2Hz, 8Hz), 7. 14(1H, d, J = 16Hz), 7. 28(1H, d, J = 16Hz), 7. 39(1H, dd, J = 2Hz, 8Hz). 元素分析値: C,sH,sN2O2S Clとして

計算值: C,55.12; H,5.86; N,8.57;

S, 9.81; CQ, 10.85.

実測値: C,54.97; H,5.84; N,8.64;

S, 9.79; CQ, 10.80.

#### 実施例60

2-(3,4-ジメチルスチリル)-5,6,7,8 -テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン

実施例 1 と同様の方法により、3 - (3,4 - ジメチルシンナモイル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率 5 0.4%)。融点 1 6 5 - 1 6 6° (酢酸エチルから再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3258, 2944, 2920, 1544, 1431, 1355.

N M R (C D C  $\ell_2$ )  $\delta$ : 1.52-1.96(4H, m), 2.26(6H, s), 2.80-2.92(2H, m), 3.03-3.14(2H, m), 3.86(1H. br), 7.00(2R, s), 7.11-7.25(3H, m).

元素分析値:Ci,HioNiSとして

元素分析値:C17H20N2OSとして

計算值: C,67.97; H,6.71; N,9.32;

S, 10.67.

実測値: C,67.91; H,6.69; N,9.34;

S, 10.85.

### 実施例62

2-(3-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼ ピン

実施例1と同様の方法により、3-(3-メトキシベンゾイル)アミノーを一カプロラクタムと 五硫化燐から表題化合物が得られた(収率40.0%)。融点82-83°(シクロヘキサンから再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3206, 1597, 1495, 1370, 1272.

785.

N M R (C D C  $\ell_2$ )  $\delta$ : 1.61-1.90(4H, a), 2.95(2H, t, j = 6Hz), 3.12(2H, t, j = 5Hz), 3.86(3H, s), 6.8
4-6.90(1H, a), 7.22-7.36(3H, a).

元素分析値:CIAHISNOSとして

2-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノメ チル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロー 4 H - チ ア ソ ロ [ 5 , 4 - b] ア ゼ ピ ン

実施例 1 と同様の方法により、3 - [4 - (tert ープトキシカルボニルアミノメチル)ベンゾイル] アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から表題 化合物が得られた(収率19.6%)。融点170 - 1 7 1°(酢酸エチルから再結晶).

IR(K Br)cm<sup>-1</sup>: 3312, 1673, 1524, 1368, 1269, 1167.

NMR (CDC $Q_{2}$ )  $\delta$ : 1.46(9H, s), 1.64-1.90(4H, m). 2. 94(2H, t, J = 6Hz), 3. [1(2H, t, J = 5Hz), 4. 3 1(2H, d, J = 6Hz), 7.27(2H, d, J = 8Hz), 7.72(2H, d, J)j = 8Hz).

元素分析値: C.o.H.sN.O.Sとして

計算值: C,63.48; H,7.01; N,11.69;

S, 8.92.

実測値: C . 63. 47; H . 7. 07; N . 11. 78;

S, 8.86.

実施例68·

6.7.8 - テトラヒドロー 4 H - チアソロ[5,4] -b]アゼピン

実施例1と同様の方法により、3-(3-トリ フルオロメチルシンナモイル)アミノーεーカプ ロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた (収率51.0%)。融点151-152°(シクロ ヘキサンから再結晶).

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3260, 1546, 1517, 1334, 1160, 1124.

NMR(CDC $\ell_3$ ) $\delta$ : 1.63-1.89(4H, m), 2.88-2. 94(2H, m), 3. 13(2H, t, J = 5Hz), 4. 92(1H, br. s), 7. 01(1H, d, J = 16Hz), 7. 15(1H, d, J = 16Hz), 7. 43 -7.68(4H.m).

元素分析値: C . L H . L N . S F . として

計算值:C.59.25: H,4.66: N.8.64:

S, 9.89; F, 17.57.

実 脚 値 : C . 59. 20: H . 4. 63; N . 8. 53;

S, 9.67; F.17.39.

実施例70

2 - (2,3,4 - トリメトキシフェニル) - 5. 6.7.8-F->---4H-F-770[5.4 - b]アゼピン

実施例1と同様の方法により、3-(2,3,4 ートリメトギシベンソイル)アミノーεーカブロ ラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収 率 1 8 . 9 % )。 融点 1 3 3 - 1 3 4 ° (エタノー ルから再結晶).

IR (K Br)cm<sup>-1</sup>: 2934, 1553, 1498, 1437, 1290, 1092

NMR(CDC $\ell_3$ ) $\delta$ : 1.60-1.90(4H, m), 2.95(2H, t, J = 6Hz), 3. 11(2H, t, J = 5Hz), 3. 89(6H, s), 3. 96(3H, s), 6. 74(1H, d,  $J = 9H_2$ ), 7. 89(1H, d, J =9 H z ) .

元素分折値:CiaHzaNzOsとして

計算値:C,59.98; H,6.29; N,8.74; S, 10, 01.

実測値:C,59.94; H,6.36; N,8.63; S, 9.95.

実施例69

2-(3-1)エチル]-5,6.7.8-テトラヒドロー4H-チ アソロ[5.4-b]アゼピン

> 実施例1と同様の方法により、3 - (N - tert ープトキシカルボニルーβ-アラニル)アミノー εーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が 得られた(収率27.2%)。融点152-153° (酢酸エチルから再結晶)..

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3340, 2924, 1688, 1547, 1282, 1262, 1161.

NMR  $(d_{\bullet} - DMSO)\delta$ : 1.44(9H, s), 1.56-1.87(4H, m), 2.81-2.87(2H, m), 2.94(2H, t, J = 6 $H_2$ ), 3. 05(2H, t,  $J = 5H_z$ ), 3. 41-3. 52(2H, m).

元索分析值: C ...H ., N ,O ,S として

計算值: C,56.54; H,7.79; N,14.13; S, 10.78.

実 測 値 : C,56.51; H,7.91; N,14.17; S, 10.79.

実施例71

4 Hーチアゾロ[5,4-b]アゼピン(13.28) を600型の1規定アンモニアメタノール溶液に加え、室温で3時間撹拌した。減圧下溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製すると、2-(3-ヒドロキシー4-メトキシスチリル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4Hーチアゾロ[5,4-b]アゼピンが8.748 (81.9%)得られた。その 1.50 gを塩酸塩としメタノールーエーテルで再結晶すると0.49 g(29.0%)の表題化合物が得られた。融点210-211°.

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3216, 2530, 1601, 1504, 1279, 947.

N M R (d<sub>8</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.56-1.79(4H, m), 2.76-2.87(2H, m), 3.02-3.10(2H, m), 3.81(3H, s), 6.94-7.12(4H, m), 7.31(1H, d, J = 16Hz).

元素分析値: C. 8H. N. 2O. S C Q として 計算値: C. 56.71; H. 5.65; N. 8.27; S. 9.46.

実測値: C,56.72: H,5.63; N,8.30;

S, 11. 10; CQ, 12. 50.

### 実施例77

2-(2-アミノエチル)-5,6,7,8-テト ラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・ 二塩酸塩

2-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)
エチル]-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン(1.00g)のメタノール溶液10 Wに、4.75規定の塩酸メタノール溶液3 Wを加え室温で5時間撹拌した。 滅圧下溶媒を留去し、残留物をエーテルで洗浄後メタノールーエーテルから再結晶すると、表題化合物が0.64g(70.5%)得られた。 融点206-208°.

J R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3254, 2938, 2844, 2796, 1616, 1531, 1500.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O ) δ : 1.52-1.85(4H, m), 2.79-2.84(2H, m), 2.99-3.05(2H, m), 3.19-3.28(4 H. m).

元素分析値: C.H., N.S Cl.として

S, 9.60.

#### 実施例76

2 - (4 - ヒドロキシフェニル) - 5,6,7,8 - テトラヒドロー 4 H - チアゾロ[5,4 - b]ア ゼピン・塩酸塩

実施例75と同様の方法により、2-(4-エトキシカルボニルオキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼビンから表題化合物を得た(収率32.5%)。融点215-216°(エタノールーエーテルから再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3378, 2926, 1607, 1560, 1519, 1279, 1238.

N M R ( $d_8$  - D M S O)  $\delta$ : 1.56-1.82(4H, m), 2.83-2.93(2H, m), 3.00-3.11(2H, m), 6.89(2H, d, J=8Hz), 7.73(2H, d, J=8Hz).

元素分析値:C 13H 15N 2O S C<sup>®</sup> lとして

計算值: C,55.21; H,5.35; N,9.91;

S, 11. 34; CQ, 12. 54.

実測値:C,55.19; H,5.41; N,9.74;

計算値: C, 40.00; H, 6.34; N, 15.55; S, 11.87.

実測値: C,39.89; H,6.29; N,15.24; S,11.87.

## 実施例78

2-(4-アミノメチルフェニル)-5,6,7, 8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b] アゼピン・二塩酸塩

実施例77と同様の方法により、2-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニル]-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピンから表題化合物が得られた(収率65,4%)。融点263-265°(メタノールから再結晶).

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3224, 2930, 1606, 1531, 1467, 1372, 1125.

N M R  $(d_{\bullet} - D M S O) \delta$ : 1.56-1.86(4H, m), 2.87-2.93(2H, m), 3.02-3.08(2H, m), 4.01-4.07(2 H, m), 7.57(2H, d, J=8Hz), 7.85(2H, d, J=8Hz).

元素分析値:C,AH,AN,SClaとして

ロ[5,4-6]アゼピン・塩酸塩

ジフルオロフェニル) -5, 6, 7, 8 - テトラヒド -[5, 4 -b] アゼピン ロー4Hーチアゾロ[5,4ーb]アゼピン、沃化 実施例80と同様の方法により、2-(2,6-を塩化水素で中和し、表題化合物を得た(収率 - エーテルから再結晶).

 $IR(KBr)cm^{-1}$ : 2396, 1622, 1585, 1530, 1470, 1011,806.

NMR(CDC(a))  $\delta$ : [, 70-1, 82(2H, m), 1, 91-2. 04(2 $\Pi$ , m), 3. 09(3 $\Pi$ , s), 3. 20(2 $\Pi$ , t, J = 5 $\Pi$ z), NMR(CDCQ<sub>3</sub>) $\delta$ : 1. 25(3 $\Pi$ , t, J = 8 $\Pi$ z), 1. 50-3. 37(2H, t, J = 6Hz), 7. 12(2H, t, J = 8Hz), 7. 45-7.60(1H, m).

元素分析値:C 14H 15N 2S F 2C (として

計算値: C , 53. 08; H , 4. 77; N , 8. 84;

S.10.12; F.11.99; C.11.19.

実測値: C,53.16; H,4.71; N,8.86;

S, 10. 26; F, 12. 10; CQ. 11. 15.

実施例83

4-アリルー2-(2,6-ジフルオロフェニル) 実施例85 -5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5 4-(エトキシカルボニルメチル)-2-(4-, 4 - b]アゼピン

実施例80と同様の方法により、2-(2,6i(3) = (3) - (3) + (3)ロー4 H - チアソロ[5,4-b]アゼピン、臭化 アリルおよび炭酸カリウムを反応させ、表題化合 物を得た(収率 4 4.3%)。 融点 6 8°(石油エー テルから再結晶).

 $IR(KBr)cm^{-1}$ : 1531, 1467, 1412, 1352, 1243, 1008.

NMR(CDC $Q_2$ )  $\delta$ : 1.62-1.90(4H, m), 2.99-3. 09(4B, n), 3. 78-3, 82(2H, n), 5. 25(1H, dd, J = 2)Hz, 10Hz), 5. 32(1H, dd, J = 2Hz, 10Hz), 5. 84-6. 04 (1H, n), 6, 93-7, 02(2H, n), 7, 19-7, 28(1H, n).

元索分析値: CieHieN,SFiとして

計算值:C,62.72: H,5.26; N,9.14:

S, 10, 47; F, 12, 40.

実測值: C,62.87; H,5.24; N,9.14;

S, 10, 48; F, 12, 30.

2-(2,6-ジフルオロフェニル)-4-エチ 実施例80と同様の方法により、2-(2,6- ルー5,6,7,8-テトラヒドロー4Hーチァソ

メチルおよび炭酸カリウムを反応、精製後生成物 ジフルオロフェニル)-5,6,7,8ーテトラヒド ロー4 Hーチアソロ[5,4-6]アゼピン、臭化 44.3%)。融点132-133°(メタノール エチルおよび炭酸カリウムを反応させ、表題化合 物を得た(収率4.2%)。融点51-52°(エタ ノールー水から再結晶).

> IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 1524, 1498, 1461, 1432, 1371, 992,796.

1.98(4H, m), 2.92-3.09(4H, m), 3.24(2H, q, J = 8Hz), 6. 95-7. 40(3H, m).

元素分析値: CisHieN SFiとして

計算値: C,61.20; H,5.48; N,9.52;

S, 10.89; F, 12.91.

実 測 値: C , 61. 04; H , 5. 40; N , 9. 58;

S, 10.63; F, 13.06.

実施例84

メトキシフェニル)ー5,6,7,8ーテトラヒドロ - 4 H - チァソロ[5,4 - b]アゼピン・塩酸塩 実施例80と同様の方法により、2-(4-メ トキシフェニル)ー5,6,7,8ーテトラヒドロー 4 H - チァソロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩、 プロモ酢酸エチルおよび炭酸カリウムを反応、精 製後生成物を塩化水素で中和し、表題化合物を得 た(収率20.1%)。 融点110-111°(メタ ノールーエーテルから再結晶).

IR (KBr)  $ce^{-1}$ : 1733, 1596, 1531, 1271, 1260, 1188.

NMR  $(d_{\bullet} - DMSO)\delta$ : 1.34(3B, t, J = 7Hz). 1. 69-1. 96(4H, m), 3. 25-3. 80(2H, m), 3. 35-3. 40(2H, m)H, a), 3.87(3H, s), 4.01(2H, s), 4.30(2H, q, J = 7)Hz), 7. 02(2H, d, J = 9Hz), 8. 22(2H, d, J = 9Hz).

元素分析値:C .a.H .a.N .O a S C (として

計算值: C,56.46; H,6.05; N,7.32;

S. 8.37; CQ.9.26.

元素分析値: C ., H , \* N . S として

計算值: C.56.87; H,5.21; N,24.12;

S, 13, 80.

実測値: C,56.97; H,5.23; N,24.03;

S,13.86.

#### 実施例90

2-(2-インドリル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン実施例18と同様の方法により、インドールー2-カルボン酸、3-アミノーεーカプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率35.3%)。融点198-200°.

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3226, 1551, 1503, 1456, 1866, 1353, 1298, 1257, 1142.

N M R  $(d_0 - D M S O) \delta$ : 1.63(2H, m), 1.74(2H, m), 2.84(2H, l), 3.01(2H, t), 6.63(1H, s), 6.91-7.14(2H, m), 7.38(1H, d, J = 7.65Hz), 7.47(1H, d), 11.46(1H, brs).

元素分析値: CisHisNaSとして

計算値:C,66.88; H,5.61; N,15.60:

実測値: C,65.90; H,6.89; N,15.25; S,12.03.

### 実施例92

2 - (4 - メチルチオスチリル) - 5,6,7,8 - テトラヒドロー 4 H - チアソロ[5.4 - b]アゼピン

実施例18と同様の方法により、4-メチルチオケイ皮酸、3-アミノーε-カプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率57.5%)。融点157-159°.

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3260, 1621, 1545, 1430, 1353, 1091, 949.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1. 67(2H, m), 1. 82(2H, m), 2. 49(3H, s), 2. 89(2H, t), 3. 11(2H, t), 7. 01(2H, q), 7. 21(2H, d, J = 8. 5Hz), 7. 38(2H, d).

元素分析値: C'.aH.aN.S.として

計算值: C,63.54: H,6.00; N,9.26; S,21.20.

実測値: C,63.31; H,5.92; N,9.27; S,21.36. S, 11.90.

実測値: C,66.91; H,5.52; N,15.40; S,11.92.

#### 実施例91

2-(4-ジメチルアミノフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン

実施例18と同様の方法により、4-ジメチルアミノ安息香酸、3-アミノーεーカプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率11.5%)。融点152-154°(酢酸エチルから再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3252, 1609, 1557, 1524, 1483, 1467, 1444, 1358, 1269, 1170.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.68(2H, m), 1.81(2H, m), 2.92(2H, t), 3.08(2H, t), 2.98(6H, s), 6.68(2H, d,  $J = 9.0 \, \text{Hz}$ ), 7.64(2H, d).

元素分析値:C15H18N3Sとして

計算値: C,65.90: H,7.00; N,15.37; S,11.73.

## 実施例93

2-[2-(2-フリル)エテニル]-5.6.7. 8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5.4-b] アゼピン

実施例18と同様の方法により、B-(2-フリル)アクリル酸、3-アミノーを-カブロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率14.0%)。融点125-128°.

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3260, 1547, 1422, 1351, 944, 736. NMR(CDC 2<sub>3</sub>)δ: 1.68(2H.m), 1.81(2H.m), 2.89(2H, t), 3.11(2H, t), 6.40(2H, m), 6.91(2H, q) ,7.40(1H, d).

元索分析値:C.,H.,N.SOとして

計算值: C,63.39; H,5.73; N,11.37; S,13.02.

実測値: C,62.87: H,5.58: N,11.17: S,13.46.

### 実施例94

2-[2-(4-)++)2-[2-(4-)++)2-[3-]

%)。融点142-145°.

IR(K Br)cm<sup>-1</sup>: 3424, 1601, 1519, 1466, 1434, 1371, 1248.

N M R (d<sub>a</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.70(2H, m), 1.91(2H, m), 2.58(3H, s), 2.98(2H, t), 3.18(2H, t), 7.28(1 H, dd), 8.16(1H, d, J = 7.73Hz), 8.55(1H, d, J = 4.76Hz).

元素分析値: C13H17N,S2Cl2として

計算值: C,44.57; H,4.89; N,11.99;

S, 18. 31; CQ, 20. 24.

実測值: C.44.25; H.5.03; N.11.55;

S, 17. 96: CQ, 19. 60.

#### 実施例99

2-(4-ジェチルアミノスチリル)-5.6.7. 8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン

実施例 1 8 と同様の方法により、4 ージェチルアミノケイ皮酸、3 ーアミノーεーカプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率23.0%)。融点 1 7 3 - 1 7 5°(エタノールか

融点 222-225°.

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3198, 1600, 1527, 1499.

N M R (C D C  $\ell_*$ )  $\delta$ : 1.64(2H, m), 1.75(2H, m), 2.78(3H, s), 2.95(2H, t), 3.06(2H, t), 6.78(2H, d, J = 7.25Hz), 7.86(2H, d).

元素分析値:C14H1.N3SC22として

計算值: C,50.60; H,5.76; N,12.65.

実測値: C,50.80; H,5.78; N,12.54.

### 実施例101

2-(2-メトキシートランスースチリル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン

実施例18と同様の方法により、シスー2ーメトキシケイ皮酸、3ーアミノーを一カプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率32.1%)。融点167-170°(酢酸エチルから再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3278, 1616, 1596, 1539, 1492. 1464, 1431, 1366, 1246, 1105, 1024.

NMR(CDC(x)5: 1.68(2H, m), 1.80(2H, m),

ら再結晶).

I R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3280, 1601, 1547, 1524, 1354, 1272, 1254, 1181, 1158, 962.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.17(6H, t), 1.65(2H, m), 1.81(2H, m), 2.87(2H, t), 3.09(2H, t), 3.37(4H, q) .6.64(2H, d, J = 8.61Hz).6.91(2H, d), 7.33(2H, d).

元索分析値: C, aH, sN, Sとして

計算值: C, 69. 68; H, 7. 69; N, 12. 83; S, 9. 79.

実測値: C,69.75; H,7.76; N,12.69; S, 9.72.

#### 実施例100

2-(4-メチルアミノフェニル)-5,6,7, 8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、4-メチルアミノ安息香酸、3-アミノーを一カプロラクタム及び五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率35.5%)。

2.89(2H, t), 3.11(2H, t), 3.88(3H, s), 6.86-7.53
(6H, m).

元素分析値: CieHieNiS Oとして

計算值: C,67.10; H,6.33; N,9.78; S,11.20.

実測値: C,66.91; H,6.30; N,9.64; S,11.38.

### 実施例102

2-(2-アミノー5-メチルフェニル)-5,-6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン

実施例18と同様の方法により、2-アミノー 5-メチル安息香酸、3-アミノーを-カプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率12.6%)。

融点 113-115°(酢酸エチルより再結晶). 「R(KBr)ca<sup>-1</sup>: 3404,3350,3296,1623,1558, 1506,1466,1365,1258,1161.

N M R (C D C ℓ<sub>3</sub>) δ : 1.68(2H, m), 1.82(2H, m), 2.24(3H, s), 2.90(2H, t), 3.10(2H, t), 6.63(1H, d, 元素分析値: C,4H,N,S C Q,・0.5H,O として

計算值: C, 49. 27; H, 5. 91; N, 12. 31;

S, 9.40; CQ, 20.77.

実測値: C,49.20; H,5.57; N,12.36;

S. 9.53; CQ, 20.86.

実施例107

2-(2-ピロリル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩 酸塩

実施例18と同様の方法により、ピロールー2 ーカルボン酸、3-アミノーεーカプロラクタム 及び五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で 中和して表題化合物が得られた(収率18.6%)。 融点 110-113°(メタノールから再結晶). IR(KBr)ca<sup>-1</sup>: 3430,1631,1611,1454,1372, 1055.

N M R (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.67(2H, m), 1.74(2H, m),
2.84(2H, t), 3.08(2H, t), 6.33(1H, dd), 7.10(1H,
dd), 7.20(1H, brs).

7.88(1H, d, J = 2.12Hz).

元素分析値:C.4H.4N.S Cl.Oとして

計算值: C.48.28: H.5.50; N.12.06;

S, 9, 21; CQ, 20, 36.

実測値: C,47.80; H,5.57; H,11.82;

S. 9.23; CQ.20.17.

実施例109

2-(4-アミノ-3-メチルフェニル)-5,6.7,8-テトラヒドロー4H-チアプロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、4-アミノー3-メチル安息香酸、3-アミノーεーカプロラクタム及び五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和して、表題化合物が得られた(収率11.3%)。

**融点 240-243°(メタノールから再結晶)**.

1 R (K B r)cn<sup>-1</sup>: 3246, 2582, 1607, 1521, 1495,
1452, 1374, 1359, 818.

N M R (d<sub>•</sub> - D M S O) δ: 1.63(2B, m), 1.76(2H, m), 2.29(3H, s), 2.92(2H, brs), 3.06(2H, brs).

元素分析値: C., H., N.S Cl.として

計算值: C, 45. 21; H. 5. 17; N, 14. 38;

S, 10.97.

実測値: C, 45. 46; H, 5. 13; N, 14. 47;

S, 10.94.

実施例 1 0 8

2-(3-アミノー4-メトキシフェニル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、3-アミノー4-メトキシ安息香酸、3-アミノーεーカプロラクタム及び五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率13.0%)。

融点 194-197°(メタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3318,1603,1591,1536,1485, 1371,1352,1289,1245,1165,1035.

N M R (d<sub>0</sub> - D M S O )  $\delta$ : 1.63(2H, m), 1.81(2H, m), 2.90(2H, t), 3.08(2H, t), 3.94(3H, s), 6.05(2H, brs), 7.27(1H, d, J = 8.67Hz), 7.81(1H, dd),

6. 20(2H. brs), 7. 18(1H, d, J = 8.05Hz), 7. 71(1H, dd, J = 1.87Hz), 7. 73(1H, brs).

元素分析値:C . 。 H . • N ,S C ℓ ₂ として

計算值: C,50.60; H,5.76; N,12.65;

S, 9.65; CQ, 21.34.

実測値: C,50.64; H,5.85; N,12.61;

S. 9.81; CQ, 21.12.

実施例110

2-(2-アミノー6-メチルフェニル)-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5.4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、2-アミノー6-メチル安息香酸、3-アミノーを-カプロラクタム及び五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和して、表題化合物が得られた(収率16.0%)。

融点 189-192°(メタノールから再結晶). IR(KBr)ca<sup>-1</sup>: 3256, 2804, 1482, 1603, 1561, 1531, 1458, 1446, 1370, 1355, 1282, 1250.

 $NMR(d_{\bullet}-DMSO)\delta$ : 1.68(2H, brs), 1.78(2

## 特開平3-206042 (47)

2. 37(3H, s), 2. 82(2H, brs), 3. 08(2H, brs), 7. 32(2 H, d), 7. 39(1H, d, J = 8. 06Hz), 7. 60(1H, d), 7. 63(1 H, s).

元素分析値: CiaHziNaS Clzとして

計算值: C,53.63; H,5.91; N,11.73;

S. 8.95; CQ.19.79.

実測値: C,53.47; H,5.79; N,11.73;

S. 8.95; CQ, 19.54.

#### 実施例 1 1 5

2-[2-(6-メチル)ピリジル]-5,6,7, 8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例 1 8 と同様の方法により、6 ーメチルピコリン酸、3 ーアミノー ε ーカプロラクタム及び五硫化燐を反応、精製後生成物を塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率40.8%)。
融点 1 8 5 - 1 8 8° (メタノールから再結晶).
「R(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3444,3212,1582,1567,1533,1456,1370,1350.

 $NMR(d_{B}-DMSO-D_{2}O)\delta: 1.68(2H,m),$ 

元素分析値:CitHinNaSとして

S, 12.56.

S, 12. 53.

計算值: C.65.85; H,5.13; N,16.46;

実測値: C,65.91; H,5.05; N,16.65;

### 実施例117

2-(4-シアノフェニル)-5,6.7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン 実施例 [ と同様の方法により、3-(4-シアノベンゾイル)アミノーモーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率57.3%)。 融点 163-164°(酢酸エチルから再結晶). [R(KBr)ca<sup>-1</sup>: 2222,1507,1439,1373,1356,834.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.60-1.91(4H, m), 2.96(2H, t, J = 6Hz), 3.15(2H, t, J = 5Hz), 4.10(1H, br. s), 7.63(2H, d, J = 8Hz), 7.84(2H, d, J = 8Hz).

元素分析値:C..H.,N.Sとして

計算值: C,65.85; H,5.13; N,16.46; S,12.56.

1. 80(2H, m), 2. 61(3H, s), 2. 93(2H, t), 3. 12(2H, t), 7. 39(1H, d, J = 7.36Hz), 7. 87(1H, d, J = 7.77Hz), 8. 00(1H, t).

元素分析値:CisHisNsSCeとして

計算值: C,55.41; H,5.72; N,14.91;

S, 11.38; CQ. 12.58.

実測値: C,55.30; H,5.64; N,14.82;

S, 11. 46; CQ. 12. 18.

#### 実施例116

2-(3-シアノフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン実施例1と同様の方法により、3-(3-シアノベングイル)アミノーεーカプロラクタムと五硫化燐から表題化合物が得られた(収率41.5%)。融点174°(酢酸エチルから再結晶).
1 R(K Br)cm<sup>-1</sup>: 2914,2228,1523,1483,1461,1370,802.

NMR (CDC $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.67-1.91(4H, m), 2.92-2.98(2H, m), 3.14(2H, t, J=5Hz), 7.45(1H, t, J=7Hz), 7.55(1H, m), 7.96(1H, m), 8.04-8.06(1H, m).

実測値: C, 66.15: H, 4.93: N, 16.52; S, 12.48.

## 実施例 1 1 8

2-[2-(4-イミダソリル)エテニル]-5,6.7.8-テトラヒドロー4Hーチアソロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、イミダゾール -4-アクリル酸 3-アミノーモーカブロラク タム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収 率12.2%)。融点170-173°(メタノー ルから再結晶).

1 R (K B r) cm<sup>-1</sup>: 3326, 2746, 1597, 1513, 1450, 1375, 1348.

NMR (d. - DMS O - D.O)  $\delta$ : 1.57-1.92(4 H, a), 2.86(2H, a), 3.11(2H, a), 7.25(1H, d, J=16.7Hz), 7.49(1H, d, J=16.7Hz), 7.88(1H, s), 9.17(1H, s).

元素分析値:C, ...H, ...N .S C ℓ.・0.5H .O として

計算值: C.48.91; H.5.22; N.17.07;

実測値: C,46.71; H,5.77; N,13.36; S. 8.02; CQ,25.16.

実施例 1 2 3

2-(4-N-ベンジルアミジノフェニル)-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例122と同様の方法により、2-(4-エトキシホルムイミドイルフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピンとベンジルアミンを反応させ、生成物を塩化水素で中和し表題化合物を得た(収率38%)。
融点249-251°(メタノール・エーテルから再結晶).

I R (KBr)cm<sup>-1</sup>: 2998, 1667, 1599, 1520, 1497, 1369.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.55-1.90(4H, m), 2.81
-2.92(2H, m), 3.01-3.26(2H, m), 4.73(2H, d, J = 6
Hz), 7.38-7.46(5H, m), 7.88(4H, s).

元素分析値: C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>N<sub>4</sub>S · 2 H C ℓ として 計算値: C<sub>1</sub>57, 93: H<sub>1</sub>5, 56: N<sub>1</sub>12, 87;

として

計算值: C,48.91; H,5.75; N,15.21;

S, 8.71; CQ.19.25.

実測値: C,48.83; H,5.58; N,15.29;

S, 8.96; CQ, 19.09.

実施例 1 2 5

2-(3-エトキシホルムイミドイルフェニル)
-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン

実施例119,120と同様の方法により、2 -(3-シアノフェニル)-5,6,7,8-テトラ ヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピンから 表題化合物を得た(収率83.1%)。

融点 141-143°

I R (KBr)cm<sup>-1</sup>: 3218, 2928, 1634, 1524, 1370, 1323.

N M R (C D C Q<sub>3</sub>) δ: 1.43(3H, t, J = 7Hz), 1.511.97(4H, m), 2.86-3.19(4H, m), 3.97(1H, br. s),
4.34(2H, q, J = 7Hz), 7.39(1H, t, J = 8Hz), 7.68(1H, dt, J = 1Hz, 8Hz),

S. 7.36; CQ, 16.28.

実 測 値: C,57.48; H,5.55; N,12.76;

S, 7.48; CQ, 16.41.

夷施例124

2-(4-N-メチルアミジノフェニル)-5.6.7.8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5.4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例122と同様の方法により、2-(4-エトキシホルムイミドイルフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼピンとメチルアミン(メタノール溶液)を反応させ、生成物を塩化水素で中和し表題化合物を得た(収率17%)。

融点 184-186°(メタノール・エーテルから 再結晶).

I R (KBr)cm<sup>-1</sup>: 3086.1673, 1631, 1597, 1518, 1372, 1355, 1125.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1.50-1.91(4H, m), 2.86 -2.97(2H, m), 3.00-3.13(5H, m), 7.88(4H, s).

元素分析值:C15H1.N.S·2HCQ·0.5H2O

8.10-8.14(1H, m).

実施例126

2-(3-N,N-ジメチルアミジノフェニル) -5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例122と同様の方法により、2-(3-エトキシホルムイミドイルフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアプロ[5,4-b]アゼピンとジメチルアミン(トルエン溶液)を反応させ、生成物を塩化水素で中和して、表題化合物を得た(収率70%)。

融点203-205°(メタノール・エーテルから 再結晶).

I R (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3022, 1663, 1631, 1601, 1517, 1373.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O ) δ : 1.56-1.85(4H, m), 2.83

-2.91(2H, m), 2.95-3.08(2H, m), 2.99(3H, s), 3.2

5(3H, s), 7.52-7.69(2H, m), 7.95-7.99(2H, m).

元素分析値: C ... H ... N . S ・ 2 H C ℓ ・ 0. 5 H . O として

計算值: C,50.25; H,6.06; N,14.65;

次に2-(3-シアノー4-メチルフェニル)-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5. 4-b]アゼピン(6.12g)及び塩化コパルト6 水和物(10.8g)のメタノール/テトラヒドロ フラン混合溶液(30 双/20 双)を氷冷し、これ に水素化ほう索ナトリウム粉末(8.6g)を少量 ずつ加え室温で1時間撹拌した。反応液に4N塩 酸水溶液を加えて酸性とした後、ジェチルエーテ ルで抽出し、水層をアンモニア水でアルカリ性と して、クロロホルムで抽出した。抽出層は硫酸マ グネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルのカラムで精製後、塩化水素 で中和し、表題化合物を得た(収率22.7%)。 融点245-248°(メタノールから再結晶). 1 R (KBr)  $cm^{-1}$ : 3232, 2932, 1608, 1530, 1499, 1447, 1372.

NMR (DMSO) $\delta$ : 1.66(2H, m), 1.82(2H, m), 2.40(3H, s), 2.92(2H, br. s), 3.09(2H, br. s), 4. 08(2H, br. s), 5. 59(2H, br. s), 7. 34(1H, d, J = 1)8.06Hz), 7.80(1H, d, J = 8.06Hz), 7.89(1H, s),

, 2. 51(3H, s), 3. 05(2H, t), 5. 82(1H, br. s), 7. 68(1 H, dd. J = 1.44, 8. 16Hz), 7. 76(1H, d, J = 8.16Hz), 7.78(1H.s).

元素分析値:CisHieNsCleして

計算值: C.58.91; H.5.27; N.13.74;

S, 10, 48; CQ, 11, 59.

実測値: C,58,58; H,5,22; N,13,59;

S.10.20; CQ.11.42.

## 実施例132

2-(4-アミノメチルー3-メチルフェニル) -5.6.7.8-テトラヒドロー4Hーチアゾロ[5 4.03(2H, br. s), 5.60(2H, br. s), 7.51(1H, d, J= , 4 - b]アゼピン・二塩酸塩

 $2-(4-\nu r)-3-\lambda + \nu r - \nu - 5$ . 6.7.8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5.4 -b]アゼピン(20g)及び塩化コバルト6水和物 (35.38) のメタノール/テトラヒドロフラン 混合溶液(90៧/60៧)を氷冷し、これに水素 化ほう素ナトリウム粉末(33.1g)を少量ずつ 加え室温で20時間撹拌した。反応液に4N塩酸 水溶液を加えて酸性とした後、ジェチルエーテル

8.56(1H, br. s).

元素分析値:C 1.4 H 2.1 N 3 S C l 2・ 0 . 5 H 20 と して

計算值:C,50.70; H,6.24; N,11.83;

S, 9.02: CQ, 19.95.

実測値: C,50.33; H,6.02; N,11.74;

S, 9.04; CQ, 19.62.

### 実施例131

 $2-(4-\nu r)-3-\lambda + \nu r - \nu - 5$ . 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン・塩酸塩

実施例18と同様の方法により、4-シアノ-3ーメチル安息香酸 3ーアミノーεーカブロラ クタム及び五硫化燐を反応精製後、生成物を塩化 水素で中和して表題化合物が得られた(収率57) 4 % ).

融点184-186°(メタノールから再結晶) I R (KBr)  $cm^{-1}$ : 3208, 2514, 2224, 1593, 1514, 1486, 1459, 1371.

NMR  $(d_{e}-DMSO)\delta$ : 1.63(2H, m), 1.75(2H, m)

で抽出し、水圏をアンモニア水でアルカリ性とし てクロロホルムで抽出した。抽出層は硫酸マグネ シゥムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残留 物をシリカゲルのカラムで精製後、塩化水素で中 和し、表題化合物を得た(収率20.1%)。

融点 2 4 6 - 2 5 0°(メタノールから再結晶) I R (KBr)  $cm^{-1}$ : 3438, 3210, 2936, 1598, 1523, 1493,

NMR  $(d_a - DMSO)\delta : 1.63(2H, m), 1.80(2H, m)$ . 2. 41(3H, s), 2. 92(2H, br. s), 3. 08(2H, br. s), 8,63Hz),7,72(2H,m),8,56(1H,brs).

元素分析値:CisHziNaS Claとして

計算值:C.52.02; H.6.11; N.12.13;

S. 9.26; CQ.20.47.

実測値:C,51.93; H,6.34; N,11.74;

S, 8.98; CQ, 20.25.

### 実施例133

1445, 1372.

2-(2-ピリジル)-5,6,7,8-テトラヒ . - ドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン・二塩

2-(4-クロロー3-ニトロフェニル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン

実施例 [8と同様の方法により、4ークロロー3ーニトロ安息香酸、3ーアミノーモーカブロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率30.7%)。

融点 1 1 6 - 1 1 8°(メタノールから再結晶). JR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3372, 1562, 1528, 1484, 1440, 1369, 1352, 1339, 1296, 1260.

N M R (C D C  $\ell_3$ )  $\delta$ : 1.71(2H, m), 1.85(2H, m), 2.94(2H, t), 3.15(2H, t), 4.09(1H, brs), 7.51(1H, d, J = 8.47Hz), 7.86(1H, dd, J = 2.17Hz, 8.47Hz), 8.23(1H, d, J = 2.17Hz).

元素分析値: C13H12N3S CQO・0.5H2Oとして

計算值: C,48.98; H,4.11; N,13.18; Cl,11.12.

実測値: C,49.35; H,3.84; N,13.09; CQ,10.97.

2-(1,2-ジメチルー5-ベンズイミダゾリル)-5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例 1 8 と同様の方法により、1,2 ージメチルベンズイミダゾールー5 ーカルボン酸、3 ーアミノー ε ーカブロラクタム及び五硫化燐を反応精製後、塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率 1 3.8%)。

融点 172-175°(メタノールから再結晶). 1R(KBr)ca<sup>-1</sup>: 3428,1601,1523,1462,1439,1373, 1343,1251.

NMR (d<sub>8</sub> - DMS O - CDC  $\ell_{*}$ )  $\delta$ : 1.73(2H, m). 1.88(2H, m), 2.93(3H, s), 3.02(2H, m), 3.16(2H, m), 4.01(3H, s), 5.07(1H, brs), 7.98(2H, t, J = 9.71 Hz), 8.32(1H, s).

元素分析值:C<sub>1</sub>,H<sub>1</sub>,N<sub>4</sub>S·2HC<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O

計算值: C,47.18: H,5.94; N,13.75;

S. 7.81; CQ, 17.41.

として

実測值: C.47.40; H.5.75; N.13.79;

実施例138

2-(1-メチルー2-ピロリル)-5,6,7, 8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例 1 8 と同様の方法により、 1 ーメチルー 2 ーピロールカルボン酸、 3 ー アミノー ε ーカブロラクタム及び五硫化燐を反応精製後、塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率 2 3 . 1 %)。 融点 1 9 3 - 1 9 6 °(メタノールから再結晶).

I R (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3438, 3204, 1610, 1528, 1484, 1472, 1422, 1363, 1351, 1073.

N M R (d<sub>a</sub> - D M S O - D<sub>2</sub>O)δ: 1.70(2H, m), 1.82(2H, m), 2.88(2H, t), 3.11(2H, t), 3.88(3H, s), 6.20(1H, m), 6.85(1H, m), 7.05(1H, m).

元素分析値:C.,H.,RN,SCQとして

S.11.89; CQ.13.14.

計算值: C,53.42; H,5.98; N,15.57;

実測値: C,53.55; H,6.06; N,15.72; S,12.00; CQ,12.88.

実施例139

S. 8.12; CQ, 17.31.

実施例140

2-(1-メチルイミダゾールー5-イル)-5, 6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4 -b]アゼピン・二塩酸塩

実施例1と同様の方法により、3-(1-メチルイミダゾールー5-イルカルボニル)アミノー ε-カプロラクタムと五硫化燐を反応させ、精製後生成物を塩化水素で中和して表題化合物を得た(収率21.9%)。

融点 240-243°(メタノールーエチルエーテルから再結晶).

I R (RBr) cm<sup>-1</sup>: 3080, 2560, 1358, 1428, 1233. [109.]

N M R (d<sub>4</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1. 52-1. 83(4H, m), 2. 84

(2H, t, J = 6H<sub>2</sub>), 3. 00-3. 05(2H, m), 4. 04(3H, s),

8. 08(1H, d, J = 2H<sub>2</sub>), 9. 27(1H, br. s).

元素分析値: C, H, N, S · 2 H C & として 計算値: C, 43, 00; H, 5, 25; N, 18, 24;

S, 10.44.

実 冽 值: C, 42. 73; H, 5. 40; N, 18. 08;

2. 91(2H, m), 3. 06(2H, m), 4. 05(2H, d, J = 5.4Hz), 4. 67(2H, br. s), 7. 52(1H, d, J = 8.1Hz), 7. 68(1H, d)dd, J = 1.8Hz, 8.1Hz), 7.72(1H, d, J = 1.8Hz). 8. 53(1H, br. s).

元素分析値: C, BH, N S · 2 H C Q として 計算値:C.53.33: H.6.43; N.11.66. 実測値: C,53.18; H,6.46; N,11.51.

#### 実施例 1 4 5

2-(5-x+v-2-+x-v)-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4-b]ア ゼピン・塩酸塩

実施例18と同様の方法により、5ーメチルー 2-チオフェンカルボン酸、3-アミノーεーカ プロラクタム及び五硫化燐を反応精製後、塩化水 素で中和して表題化合物が得られた(収率33.4 %).

融点 148-150°(メタノールから再結晶).  $1 R (KBr) cm^{-1}$ : 3448, 3216, 1602, 1544, 1520, 1447. 1376, 1354, 1279.

NMR  $(d_{\bullet} - DMSO)\delta$ : 1.60(2H, n), 1.79(2H, n)

3.83(3H, s), 8.51(1H, s).

元素分析値:C.zH.eN.S・HClとして

計算值: C,50.61; H,6.02; N,19.67;

S, 11, 26; CQ, 12, 45.

実測値: C,50.47; H,6.14; N,19.71; S, 11. 14; CQ, 12. 76.

### 実施例 1 4 7

クー(1、3 ージメチルピラゾールー5ーイル) -5,6,7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5 , 4 - b]アゼピン・塩酸塩

実施例1と同様の方法により、3-(1,3-ジ メチルピラゾールー5-イルカルボニル)アミノ ーεーカプロラクタムと五硫化燐を反応させ、精 製後生成物を塩化水素で中和して表題化合物を得 た(収率40.1%)。

融点 273.0-275.0° (メタノールーエ ーテルから再結晶).

 $I R (KBr)cm^{-1}: 3200, 1606, 1467, 1441, 1855, 1269.$ NMR (d. - DMSO)  $\delta$ : 1.54-1.83(4H, m), 2.15 2.86(2H, m), 3.05-3.12(2H, m), 7.16-7.28(2H, m), (3H, s), 2. 83(2H, t, J = 6Hz), 3. 02(2H, t, J = 5Hz). 7. 38(1H, d, J = 16Hz), 7. 44-7. 53(1H, m), 7. 83(1H,

, 2. 46(3H, s), 2. 81(2H, t, J = 5.27Hz), 3. 05(2H, t, L)J = 5.42Hz), 5.13(1H, br. s), 6.82(1H, dd, J =1. 14Hz, 3. 66Hz), 7. 31(1H, d, J = 3.66Hz).

元素分析値: C , H , A N , S , ・ H C (として 計算值:C,50.25; H,5.27; N,9.77.

実測値: C.50.20; H.5.27; N.9.79.

### 実施例146

2-(1,3-ジメチルピラソール-4-イル) ,4-b]アゼピン・塩酸塩

実施例1と同様の方法により、3-(1.3-ジ メチルピラゾールー 4 ーイルカルボニル)アミノ ーεーカプロラクタムと五硫化燐を反応させ、精 製後生成物を塩化水素で中和して表題化合物を得 た(収率17.1%)。

融点 215.0-217.0°(メタノールーエ チルエーテルから再結晶).

 $I R (KBr) cm^{-1} : 3208, 2754, 1612, 1519, 1438, 1311.$ NMR  $(d_8 - DMSO)\delta : 1.55-1.82(4H, m), 2.35$ (3H, s), 2.88(2H, t, J = 5Hz), 3.05(2H, t, J = 5Hz),

4,01(3H,s), 6.34(1H,s).

元素分析値:CitHioNoS・HCQとして

計算値: C,50.61; H,6.02; N,19.67; S, 11.26.

実測値:C,50.39: H,6.03; N.19.65; S, 11.66.

### 実施例 1 4 8

2 - [2 - (3 - インドリル)エテニル] - 5,6, 7,8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5,4-b] アゼピン・二塩酸塩

実施例 1 と同様の方法により、3 - (3 - イン ドリルアクリロイル)アミノーεーカプロラクタ ムと五硫化燐を反応させ、精製後生成物を塩化水 素で中和して表題化合物を得た(収率49.5%)。 融点 235.0-237.0°(メタノールーエ チルエーテルから再結晶).

I R (KBr)cn<sup>-1</sup>: 1614, 1575, 1501, 1434, 1239, 938. NMR  $(d_{\bullet} - DMSO)\delta$ : 1.69(4H, br. s), 2.80-2. 86(2H, m), 2. 98-3. 05(2H, m), 3. 89(3H, s), 7. 1 0(1H, d, J = 16. 2Hz), 7. 32(1H, d, J = 16. 2Hz), 8. 0 6(1H, s), 9. 08(1H, s).

元素分析値: CisHieN .S·2HCQとして

計算值: C,46.85; H,5.44; N,16.81;

S, 9.62; CQ, 21.27.

実測値: C, 46.61; H, 5.50; N, 16.52;

S, 9.33; CQ.21.28.

#### 実施例 1 5 3

2-[2-(ベンズイミダゾールー5-イル)エ テニル]-5,6,7.8-テトラヒドロー4H-チ アゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、5ーベンズイミダゾリルアクリル酸、3ーアミノーを一カプロラクタム及び五硫化燐を反応させ、精製後生成物を塩化水素で中和した表顕化合物を得た(収率33.5%)。

融点 250.0-251.0°(メタノールーエ チルエーテルから再結晶).

I R (KBr)cm<sup>-1</sup>: 2994, 2932, 1606, 1527, 1354, 955.

を加えて2時間加熱遠流した。室温まで冷却後重曹水を加えてクロロホルム、メタノール混合溶媒で抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラムクロマト上で精製し、得られた粉末を五硫化燐(10g,45;リモル)と共にピリジン(80๗)に懸濁させて、100℃で44時間加熱撹拌した。室温まで冷却後、重曹水を加えてクロロホルム、メタノール混合溶媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラムクロマト上で精製し、塩化水素で中和後メタノールから再結晶することにより表題化合物が3.73g(24.5%)得られた。

融点 154~157°(メタノールから再結晶). 1 R (KBr)ca<sup>-1</sup>: 3452, 1659, 1604, 1571, 1527, 1456, 1390, 1362, 1305, 1258.

N M R  $(d_{\bullet} - D M S O) \delta$ : 1.66(2H.m), 1.78(2H.m), 2.57(3H,s), 2.66(3H,s), 2.93(2H.m), 3.17(2H,m), 4.07(1H,br.s), 7.44(1H.dd, J = 1.65Hz, 6.96 Hz), 7.79(1H.d, J = 1.65Hz), 9.65(1H,d,J = 6.96

N M R  $(d_{\bullet}-D$  M S O)  $\delta$ : i. 53-1. 77(4H, m), 2. 78 -2. 84(2H, m), 2. 98-3. 05(2H, m), 7. 45(iH, d. J= 16. 0Hz), 7. 60(1H, d, J= 16. 0Hz), 7. 86(2H, s), 8. 03(1H, s). 9. 64(1H, s).

元素分析值: CieHieNiS·2HCQ·

1.5 H, O として

計算值: C,48.49; H,5.43; N,14.14;

S, 8.09; CQ, 17.89.

実測值: C,48.91; H,5.38; N,14.18;

S, 7.93; CQ.17.61.

実施例 1 5 4

2-{3-(2,7-ジメチルイミダゾ[1,2-a] ピリジル)}-5,6,7,8-テトラドロー4H-チアゾロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

2,7ージメチルイミダゾ[1,2-a]ピリジン
-3-カルボン酸(7.8 g,4 1 ミリモル)のジメ
チルホルムアミド溶液(3 0 ๗)に1,1'ーカルボ
ニルジイミダゾール(7.3 g,4 5 ミリモル)を加
え、30分間加熱遅流した。この反応液に3ーア
ミノーεーカプロラクタム(5.8 g,4 5 ミリモル)

Hz).

元素分析值: C.aH.aN.S·2HCQ·

0.8H,02LT

計算值: C,49.82; H,5.64; N,14.52;

S, 8.31; CQ, 18.38.

実測値: C,50.01; H,5.80; N,14.32;

S. 8:38: CQ. 18.20.

実施例 1 5 5

2-[4-(4-メチルイミダゾール-1-イル) スチリル]-5.6,7,8-テトラヒドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例 1 5 4 と同様の方法により、4 - (4 - メチルイミダゾールー1 - イル)けい皮酸、3 - アミノーε - カブロラクタム及び五硫化燐を反応精製後塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率 3 4 . 1 %)。

融点 239~241°(メタノールから再結晶). IR(KBr)cn<sup>-1</sup>: 3440, 1626, 1595, 1547, 1505, 1442, 1371, 1352, 1302, 964.

NMR (d<sub>4</sub> - DMSO)  $\delta$ : 1.58~1.83(4H, m), 2.3

(7.81g,77.2ミリモル)及び1,1′ーカルボ  $= \mu : \forall 1 = \mu : (6.888, 42, 4 : 1)$ を加え、30分間加熱湿流した。この反応液に3 4ミリモル)を加えて30分間加熱選流し、さら に室温で2日間撹拌した。反応液に重曹水を加え てクロロホルム、メタノール混合溶媒で抽出し、 硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルのカラムクロマト上で精 製し、得られた粉末を五硫化燐(5,44g,42, 4 ミリモル)と共にピリジン(5 0 ๗)に懸濁させ て 1 2 0 ~ 1 3 0 ℃で 5 時間加熱撹拌した。室温 まで冷却後、重曹水を加えてクロロホルム、メタ ノール混合溶媒で抽出し、硫酸マグネシウムで乾 燥後減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲル のカラム上で精製し、塩化水素で中和後メタノー ルから再結晶することにより表題化合物が76. lmg(0.6%)得られた。

融点 189~192°(メタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3450,1642,1572,1520,1506,1461,

れた(収率5.7%)。

融点 219~221°(メタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3380, 1605, 1523, 1483, 1449, 1408, 1352, 1322, 1264.

N M R (d<sub>a</sub> - D M S O ) δ : 1.66(2H, m), 1.78(2H, m) , 2.72(3H, s), 2.94(2H, m), 3.07(2H, m), 5.00(1H, br. s), 7.58(1H, m), 8.01(2H, m), 9.83(1H, m).

元索分析値:CisHiaNiS・2HClとして

計算値: C,50.42; H,5.08; N,15.68;

S. 8.97: CQ.19.84.

実測值: C.49.98; H.5.20; N.15.59;

S. 8.94: CQ.19.64.

実施例161

2-(4-シアノ-3-イソプロピルフェニル) -5.6.7.8-テトラヒドロー4 H - チアゾロ[5.4-b]アゼピン

実施例18と同様の方法により、4ーシアノー3ーイソプロピル安息香酸、3ーアミノーモーカプロラクタム及び五硫化燐から表類化合物が得られた(収率62.0%)。

1385, 1373, 1380.

N M R (d<sub>e</sub> - D M S O)  $\delta$ : 1. 66(2H, m), 1. 77(2H, m), 3. 06(4H, m), 4. 64(1H, br. s), 7. 52(1H, t, J = 7. 1.1Hz), 8. 08(1H, d, J = 7. 41Hz), 8. 15(1H, d, J = 2. 02Hz), 8. 52(1H, d, J = 2. 02Hz), 8. 89(1H, d, J = 6. 63Hz).

元素分析値: C .. H .. N . S.・ 2 H C ℓ・ H .O として

計算值: C,46.54; H,5.02: N,15.51; S,19.63.

実測値: C,46.80; H,4.73; N,15.78; S,19.49.

実施例160

2-(3-(2-メチルイミダゾ[1,2-a]ピリジル)|-5.6.7.8-テトラドロー4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例 1 8 と同様の方法により、2 - メチルイミダゾ[1,2-8]ピリジン-3 - カルボン酸、3 - アミノ-ε-カプロラクタム及び五硫化燐を反応精製後、塩化水素で中和して表題化合物が得ら

融点 125~127°(酢酸エチル、ヘキサン から再結晶).

I R (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3220, 2216, 1603, 1553, 1520, 1497, 1437, 1369, 1354, 1266.

N M R (C D C  $Q_3$ )  $\delta$ : 1.36(6H, d, J = 6.92Hz). 1.70(2H, m), 1.85(2H, m), 2.96(2H, t, J = 5.74Hz), 3.14(2H, t, J = 5.17Hz), 3.38(1H, m), 4.09(1H, br. s), 7.58(2H, s), 7.80(1H, s).

元素分析値:CirHioNsSとして

計算值: C,68.65; H,8.44; N,14.13; S,10.78.

実測値: C,68.50; H,6.72; N,14.25; S,10.61.

実施例 1 6 2

2-(4-アミノメチルー3-イソプロピルフェ ニル)-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チア ソロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例132と同様の方法により、2-(4-シアノ-3-イソプロピルフェニル)-5.6.7. 8-テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5.4-b]ア 0.5H \*Oとして

計算值: C,45.62; H,5.59; N,16.37;

S, 9,37; CQ,20.71.

実測値: C, 45, 66; H, 5, 53; N, 16, 50;

S, 9.63; CQ, 20.86.

#### 実施例 1 6 6

2-{2-(1-エチルイミダゾール-4-イル) エテニル}-5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例165と同様の方法により、3-{β-(1 -エチルイミダゾールー4ーイル)アクリロイル} アミノーεーカプロラクタム及び五硫化燐を反応 精製後塩化水素で中和して表題化合物が得られた (収率60.9.%)。

融点 181~184°(エタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3430, 1637, 1600, 1542, 1507, 1451, 1430, 1374, 1357, 1278, 1253, 959.

N M R  $(d_B - D M S O) \delta$ : 1. 44(3H, t, J = 7. 29Hz), 1. 62(2H, m), 1. 74(2H, m), 2. 82(2H, m), 3. 05(2H, m), 4. 21(2H, q, J = 7. 29Hz), 6. 10(1H, br. s), 7. 12

94(2H, br. d, J = 8.14Hz), 8. 09(1H, d, J = 8.73Hz). 8. 34(1H, d, J = 8.73Hz).

元素分析値:C, N, Sとして

計算值:C,68.30; H,5.37; N,14.93;

S, 11, 40.

実測値: C, 68.31; H, 5.39; N, 14.73; S, 11.31.

### 実施例 1 6 8

2-(インダゾール-3-イル)-5,6,7,8 -テトラヒドロ-4H-チアゾロ[5,4-b]アゼ ピン

実施例18と同様の方法により、インダゾール -3-カルボン酸、3-アミノーを一カプロラク タム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収 率2.4%)。

融点 252~255°(酢酸エチルから再結晶). IR(KBr)ca<sup>-1</sup>: 3330.1640,1616,1525,1495,1429, 1358,1338.1324.1296,1277.

NMR  $(d_{\bullet} - D M S O - D_{\bullet}O) \delta$ : 1.77(4H, m), 3. 00(2H, br. s), 3.28(2H, br. s), 7.46(1H, t, J = 7.6 (1H, d, J = 16.4Hz), 7.47(1H, d, J = 16.4Hz), 7.96(1H, s), 9.25(1H, s).

元索分析値: C1.H2.N.SC(!として

計算值: C,48.42; H,5.80; N,16.13;

S, 9.23; CQ, 20.42.

実 ) 值: C, 48. 22; H, 5. 85; N, 15. 91;

S. 9.31; CQ.19.77.

#### 実施例 1 6 7

2-(2-キノリル)-5,6,7,8-テトラヒドロ-4H-チアソロ[5,4-b]アゼピン

実施例1と同様の方法により、3-(2-+/リル)カルボニルアミノーεーカプロラクタムと 五硫化燐から表題化合物が得られた(収率72.6%)。

融点 243~245°(エタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3254, 1596, 1526, 1502, 1476, 1456, 1434, 1424, 1372, 1356, 1299.

N M R  $(d_8 - D M S O) \delta$ : 1. 69(4H, m), 2. 87(2H, m), 3. 05(2H, m), 6. 61(1H, s), 7. 55(1H, dt, J = 1. 32 Hz, 6. 81Hz), 7. 74(1H, dt, J = 1. 32Hz, 6. 81Hz), 7.

5Hz), 7. 65(1H, t, J = 7.51Hz), 7. 94(1H, d, J = 8.43Hz), 8. 98(1H, d, J = 7.43Hz).

元素分析値: C<sub>1</sub>.H<sub>1</sub>.N<sub>4</sub>S・0.2H<sub>2</sub>Oとして 計算値: C<sub>1</sub>61.38; H<sub>1</sub>5.30; N<sub>1</sub>20.45; S<sub>1</sub>11.70.

実測値: C,61.40: H,5.18; N,20.30; S,11.70.

### 実施例 1 6 9

2-{(E)-4-ジェチルアミノスチリル}-5、6、7、8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5、4-b]アゼピン(1、8g)のエタノール溶液(2000)を室内の散乱光の下で静置して異性化反応を進行させた。反応液を濃縮して、残留物をシリカゲルのカラムクロマトで精製することにより表題化合物が760mg(41、4%)得られた。

融点 88~91°

I R (KBr)cm<sup>-1</sup>: 3280, 1609, 1539, 1520, 1491, 1435,

ミリモル)、1-ヒドロキシペンプトリアゾール - 水和物(2.72g, 17.8ミリモル)を加えて氷 冷し、ジシクロヘキシルカルボ ジイミド(3.67 g, 1 7.8ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液 (20៧)を滴下した。室温で2時間撹拌した後、 反応液に3-アミノーε-カプロラクタム(2.2 8 g. 1 7 . 8 ミリモル)を加えて室温で一晩撹拌し た。重曹水を加えてクロロホルム、メタノール混 合溶媒で抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後減圧 下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラム クロマト上で精製し、五硫化燐(3.6g, 16.2) ミリモル)と共にピリジン(20๗)中120℃で 5時間加熱撹拌した。室温まで冷却後、反応液に 重曹水を加えてクロロホルム、メタノール混合溶 媒で抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後減圧下溶 媒を留去した。残留物をシリカゲルのカラムクロ マト上で精製し酢酸エチルから再結晶することに より表題化合物が635mg(15.2%)得られた。 触点 158~160°(酢酸エチルから再結晶).  $I R (KBr) cm^{-1} : 3220, 1629, 1583, 1555, 1513, 1471,$ 

融点 173~175°(酢酸エチルから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 2972.1608,1588,1549,1519,1468, 1401,1351,1266,1193,1154,816.

N M R (C D C  $Q_{\bullet}$ )  $\delta$ : 1. 15(6H, t, J = 7. 05Hz), 1. 2 3(6H, t, J = 7. 05Hz), 1. 62(2H, m), 1. 74(2H, m), 2. 83(2H, t, J = 5. 64Hz), 2. 97(2H, t, J = 4. 90Hz), 3. 34(4H, q, J = 7. 05Hz), 3. 42(4H, q, J = 7. 05Hz), 3. 65(1H, br. s), 6. 58(2H, d, J = 8. 98Hz), 6. 76(2H, d, J = 8. 81Hz), 7. 04(2H, d, J = 8. 81Hz), 7. 15(1H, s), 7. 23(2H, d, J = 8. 98Hz).

元素分析値: C z e H s e N a S として

計算值: C,13.37; H,8.07; N,11.80;

S. 6.75.

実測值: C,73.19; H,8.15; N,11.59;

S. 6.61.

実施例175

2-{2-(4-ジェチルアミノフェニル)ェチル|-5.6.7.8-テトラヒドロー4H-チアゾロ[5.4-b]アゼピン・二塩酸塩

実施例18と同様の方法により、3-(4-ジ

1445, 1419, 1367, 1355, 1273, 959.

N M R (C D C Q,)  $\delta$ : 1.70(2H, m), 1.81(2H, m), 2. 92(2H, t, J = 5.76Hz), 3.13(2H, t, J = 5.19Hz), 4. 09(1H, br. s), 7.13(1H, d, J = 16.0Hz), 7.14(1H, m) .7.39(1H, d, J = 7.93Hz), 7.51(1H, d, J = 16.0Hz), 7.65(1H, dt, J = 1.83Hz, 7.70Hz), 8.57(1H, d, J = 4.76Hz).

元素分析値:C 14 H 15 N 3 S として

計算值: C.65.34; H.5.87; N.16.33.

実測値: C.65.02; H.5.93; N.15.98.

実施例 1 7 4

実施例 1 7 3 と同様の方法により、 β, β'-ビス(4-ジェチルアミノフェニル)アクリル酸、 1-ヒドロキシベングトリアゾールー水和物、ジシクロヘキシルカルボジイミド、 3-アミノーを-カプロラクタム及び五硫化燐から表題化合物が得られた(収率 1 2.6%)。

エチルアミノフェニル)プロピオン酸、3-アミノー ε-カプロラクタム及び五硫化燐を反応精製後、塩化水素で中和して表題化合物が得られた(収率12.2%)。

融点 145~147°(エタノールから再結晶). IR(KBr)cm<sup>-1</sup>: 3406, 3234, 1607, 1514, 1472, 1451, 1374, 1357, 1292, 1250.

N M R (C D C  $\ell_s$ )  $\delta$ : 1. 02(6H, t, J = 7.05Hz), 1. 6 0(2H, m), 1. 71(2H, m), 2. 75(2H, t, J = 5.50Hz), 3. 00(2H, m), 3. 09(2H, t, J = 7.44Hz), 3. 36(2H, t, J = 7.44Hz), 3. 562(4H, q, J = 7.05Hz), 7. 49(2H, d, J = 8.51Hz), 7. 68(2H, d, J = 8.51Hz).

元素分析値: C. 54. 28; H. 7. 42; N. 10. 04. 実測値: C. 54. 12; H. 7. 37; N. 9. 92.

代理人 弁理士 岩 田 弘 ほか 4 名